TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

| | Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL |
|---|--|
| PCT | Destinataire: |
| NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT) | Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE |
| Date d'expédition (jour/mois/année) | |
| 30 novembre 1999 (30.11.99) | en sa qualité d'office élu |
| Demande internationale no | Référence du dossier du déposant ou du mandataire |
| PCT/FR99/00950 | BET 99/0251 |
| Date du dépôt international (jour/mois/année) | Date de priorité (jour/mois/année) |
| 21 avril 1999 (21.04.99) | 24 avril 1998 (24.04.98) |
| Déposant | |
| CHARRIERE, Eugénie etc | `\ |
| dans une déclaration visant une élection ultérieure 2. L'élection X a été faite n'a pas été faite | nal présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire 1999 (02.11.99) déposée auprès du Bureau international le: |
| Bureau international de l'OMPI | Fonctionnaire autorisé |
| 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse | . R. Forax |
| o de télécopieur: (41-22) 740.14.35 | no de télénhone: (41-22) 338 83 38 |

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

| Réservé à l'office récepteur |
|---|
| |
| Démande internationale n° |
| 1 |
| Date du dépôt international |
| |
| |
| Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT" |
| |

| REQUÊTE | ´- |
|--|--|
| 122 (02.11 | Date du dépôt international |
| Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets. | Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT" Référence du dossier du déposant ou du mandataire (facultatif) (12 caractères au maximum) BET 99/0251 |
| Cadre nº I TITRE DE L'INVENTION "Procédé de tionnels tricondensats de faible visco | de préparation d'isocyanates polyfonc- osité". |
| Cadre n° II DÉPOSANT | |
| Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une pers officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'État où le déposant a son d n'est indiqué ci-dessous.) | onne morale, désignation en du pays. Le pays de omicile si aucun domicile Cette personne est aussi inventeur. |
| RHODIA CHIMIE | n° de téléphone |
| 25, Quai Paul Doumer | 47 68 12 34 |
| 92408 COURBEVOIE CEDEX | n° de télécopieur |
| | 47 68 16 56 |
| | n° de téléimprimeur |
| Nationalité (nom de l'État) : | Domicile (nom de l'État) : FRANCE |
| FRANCE | |
| Cette personne est déposant pour : tous les États désignés X les États-Unis d' | ignés sauf Amérique les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire |
| Cadre nº III AUTRE(S) DÉPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) | |
| Nom et adresse (Nom de famille suivi du prénom; pour une per officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son d'n'est indiqué ci-dessous.) CHARRIERE Eugénie 52, rue d'Inkermann 69000 LYON FRANCE | conne morale; désignation le nom du pays. Le pays de domicile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement X déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite) |
| Nationalité (nom de l'État) : | Domicile (nom de l'État) : |
| FRANCE | FRANCE |
| Cette personne est déposant pour : tous les États désignés tous les États désignés les États-Unis d'A | ignés sauf Amérique les États indiqués dans le cadre supplémentaire |
| X D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une fo | euille annexe. |
| | MUN; OU ADRESSE POUR LA CORRESPONDANCE |
| La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désigné du ou des déposants auprès des autorités internationales compéte | e pour agir au nom X mandataire représentant communentes, comme: |
| Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le | e morale, désignation officielle n° de téléphone 01 48 74 92 22 |
| MONCHENY Michel | n° de télécopieur |
| C/O CABINET LAVOIX | 01 48 74 54 56 |
| 2, Place d'Estienne d'Orves | |
| 75441 PARIS CEDEX 09 FRANCE | 660 651 F |
| Adresse pour la correspondance : cocher cette case lorsq et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adre | ue aucun mandataire ni représentant commun n'est/n'a été désigné esse spéciale à laquelle la correspondance doit être envoyée. |

PCT 754/210199/4000

THIS PAGE BLANK (USFIL

| Suite du cadre n° III AUTRE(S) DÉPOSANT(S) OU (AUT | TRE(S)) INVENTEUR(S) |
|--|--|
| | ette feuille ne doit pas être incluse dans la requête. |
| Nom et adresse: Nom de famille suivi du prénom: pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son don est indiqué ci-dessous.) BERNARD Jean-Marie Route du Large Saint-Laurent d'Agny 69440 MORNANT FRANCE Nationalité (nom de l'État): FRANCE | déposant seulement X déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.) Domicile (nom de l'État): |
| Cette personne est déposant pour : tous les États désign déposant pour : désignés les États-Unis d'An | |
| Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son do n'est indiqué ci-dessous.) REVELANT Denis 4, rue Bossuet 69740 GENAS FRANCE | conne morale, désignation nom du pays. Le pays de comicile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement X déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.) |
| Nationalité (nom de l'État) : FRANCE | Domicile (nom de l'État) : FRANCE |
| Cette personne est tous les États désign déposant pour : tous les États désignés les États-Unis d'An | nés sauf les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans |
| Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une perso officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le r l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son doi n'est indiqué ci-dessous.) | conne morale, désignation nom du pays. Le pays de comicile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.) |
| Nationalité (nom de l'État) : | Domicile (nom de l'État) : |
| Cette personne est déposant pour : tous les États désignés les États-Unis d'An | nérique seulement cadre supplémentaire |
| Nom et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une persor officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le n l'adresse indiquée dans ce cadre est l'État où le déposant a son don n'est indiqué ci-dessous.) | nne morale, designation nom du pays. Le pays de micile si aucun domicile Cette personne est : déposant seulement déposant et inventeur inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.) |
| Nationalité (nom de l'État) : | Domicile (nom de l'État) : |
| Cette personne est tous les États tous les États désigné les États d'Amé | és sauf les États-Unis d'Amérique les États indiqués dans érique seulement le cadre supplémentaire |
| D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une autre | e feuille annexe. |

THIS PAGE BLANK (USP)

| | re n' | | | | |
|--------------|---------------|--|-------------------|-------------------|--|
| Les | désign | nations suivantes sont faites conformément à la règle | 4.9.a) | (coch | er les cases appropriées; une au moins doit l'être) : |
| Brei | vet re | gional | | | |
| | X A | P Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, K UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre État q | Œ Ke ui est | nya, l un Eta | LS Lesotho, MW Malawi, SD Soudan, SZ Swazilano at contractant du Protocole de Harare et du PCT |
| | E. | A Brevet eurasien: AM Arménie, AZ Azerbaïdian | RY | Rélan | IS KC Kirghizistan K7 Kazakhetan MD Dinuklia |
| | | Convention sur le brevet eurasien et du PCT | ın, IA | 1 lurk | ménistan et tout autre État qui est un État contractant de l |
| | E E | P Brevet européen : AT Autriche, BE Belgique | , CH | et L | Suisse et Liechtenstein, CY Chypre, DE Allemagne |
| | | Die Danemark, ES Espayne, et emianoe, et | к нга | Ince | GB Royaume-Uni, GR Grèce, IE Irlande, IT Italie E Suède et tout autre État qui est un État contractant de l |
| | ③ O.€ | TD Tchad, TG Togo et tout autre État qui est un Ét | suince lat mei | -Bissa mbre c | blique centrafricaine, CG Congo, CI Côte d'Ivoire nu, ML Mali, MR Mauritanie, NE Niger, SN Sénégal de l'OAPI et un État contractant du PCT (si une autre forme ntillée) |
| Brev | at nat | ional friend auto forme de montestion en de mois | מו נו נו | ne pon | mmee) |
| Diev | 7 A1 | ional (si une autre forme de protection ou de traitement est L Albanie | | iee, le j | preciser sur la ligne pointillée) : |
| | | | 2 | | S Lesotho |
| _ | | M Arménie | _ | = | Γ Lituanie |
| | | Autriche | _ | _ | U Luxembourg |
| [X | | J Australie | DX. | g L | V Lettonie |
| X | | Z Azerbaïdjan | D | M | D République de Moldova |
| X | - | Bosnie-Herzégovine | X | | G Madagascar |
| X | BB | Barbade | įΧ | M | K Ex-République yougoslave de Macédoine |
| Z | BC | Bulgarie | _ | _ | *************************************** |
| X | BR | Brésil | X |] M | N Mongolie |
| X | BY | Bélarus | X | | W Malawi |
| | | Canada | X | | X Mexique |
| [X] | CH | l et LI Suisse et Liechtenstein | Z. | |) Norvėge |
| | | Chine | X | • | 9 |
| ĪX. | | Cuba | X X | | Nouvelle-Zélande |
| X | | République tchèque | | • | Pologne |
| | | | [X] | | 0 |
| | | Allemagne | X | _ | Roumanie |
| | DK | Danemark | X | | Fédération de Russie |
| | | Estonie | 図 | SD | |
| | | Espagne | \boxtimes | SE | Suède |
| | FI | Finlande | X | SG | |
| <u> </u> | | Royaume-Uni | X | SI | Slovénie |
| | | Grenade | X | SK | Slovaquie |
| \boxtimes | | Géorgie | X | SL | Sierra Leone |
| | | Ghana | X | TJ | Tadjikistan |
| X. | | Gambie | X | TM | Turkménistan |
| \mathbf{X} | HR | Croatie | X | TR | Turquie |
| \boxtimes | HU | Hongrie | X | TT | Trinité-et-Tobago |
| X | \mathbf{ID} | Indonésie | X | ŪΑ | Ukraine |
| X | IL | Israël | X | | Ouganda |
| X | IN | Inde | \boxtimes | | États-Unis d'Amérique |
| Ö | IS | Islande | _ | | *************************************** |
| \square | JР | Japon | X | uz. | Ouzbékistan |
| X | KE | Kenya | X | | Viet Nam |
| X | KG | Kirghizistan | X | | |
| X | KP | République populaire démocratique de Corée | X | | Yougoslavie |
| ت | | | _ | | Zimbabwe |
| X | K.D | Pápublique de Corás | Case | es rése | rvées pour la désignation (aux fins d'un brevet national) |
| | | République de Corée | u El | ais qu ente fi | i sont devenus parties au PCT après la publication de la cuille : |
| [X] | | Kazakhstan | p. 03 | 11 | |
| X | | Sainte-Lucie | X | AEE | mirat Arabes Unis |
| X | LK | Sri Lanka | | | friquedu.Sud |
| <u> </u> | LR | Libéria | | | *************************************** |
| | | | | | |

Déclaration concernant les désignations de précaution: outre les désignations faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre supplémentaire comme étant exclue de la portée de cette déclaration. Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirée par le déposant à l'expiration de ce délai. (Pour confirmer une désignation, il faut déposer une déclaration contenant la désignation en question et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

| | ICATION DE | PRIORITÉ | | • | D'autres rev | rendications de priorité so uns le cadre supplémentair |
|---|---------------------------------------|---|--|------------------------|--|--|
| Date de dépôt de la demande antérieure | Nun de la demand | | | Lorsque | la demande antérieure e | est une : |
| (jour/mois/année) | | | demande na pays | tionale : | demande régionale :* office régional | |
| 24/04/98 | 9805170 | o · | FRANCE | | omeo regional | office récepteur |
| (2) | | | | | | |
| (3) | | | | | | |
| X L'office récepteur est prie antérieures (seulement si | de préparer et | de transmettre | e au Bureau inter | national u | une conje certifiée confo | |
| la presente demande inte | rnationale est l | l'affica rágani | | 0,,,,,,, | qui, aux jiris ae | |
| Si la demande antérieure est une de Paris pour la protection de la pr Cadre n° VII ADMINIST | ropriété industriell RATION CHA | RCÉE DE I | A DECUEDO | ieure a été | déposée (règle 4.10.b)ii)). RNATIONALE | n pays partie à la Convention Voir le cadre supplémentaire |
| Choix de l'administration che | rgée de la reel | haraba D | A RECHERC | HE INTE | RNATIONALE | - |
| internationale (ISA) (si pli chargées de la recherche internal pour procéder à la recherche i l'administration choisie; le code utilisé): ISA/ | usieurs administ tionale sont comp | rations cett petentes charge adiquer put être Date | nande d'utilisati e recherche (si gée de la recherc e (jour/mois/anni /04/98 | the interna | ntionale ou demandée à c | e antérieure; mention de fectuée par l'administration sette dernière) : Pays (ou office régional) FRANCE |
| | U; LANGUE | DE DÉDÔT | | | | |
| La présente demande internation le nombre de feuilles suivant : | | Le ou les é | léments cochés o | i-après so | ont joints à la présente d | demande internationale : |
| equête | : 4 | I. K. Icuii | ie de caicul des i | taxes | | |
| description (sauf partie réservée au listage des séquences) | 32 | 3. 🔲 copie | oir distinct signe e du pouvoir gén | éral; num | néro de référence, le cas | échéant : |
| evendications | . 8 | 4. ☐ expli | cation de l'abser | ice d'une | signature | |
| brégé | : 1 | 5. docui | ment(s) de priori | té indiqué | (s) dans le cadre n° VI | au(x) point(s) : |
| essins | : 1 | 6. L tradu | ction de la dema | nde inte rn | ationale en (langue) : | |
| artie de la description réservée u listage des séquences : | | | 5-4 popes | | des micro-organismes | i |
| ombre total de feuilles | 4 6 | | madre par ordina | ateur Coi | tides ou d'acides aminés pie du rapport la D.F. 980517 | do most and |
| propriet : dorege : | ant | demar | ue de dépôt de l nde international | a e: I | Français | |
| côté de chaque rignature indique | DU DEPOSAN | NT OU DU M | IANDATAIRE | | | |
| côté de chaque signature, indiquer l LE GUEN Gérard | ie nom du signata | ire et, si cela i | n'apparaît pas clai | rement à la | a lecture de la requête, à q | quel titre l'intéressé signe. |
| MONCHENY Michel | | | P | ARIS, | le 21 avril 19 | 199 |
| OBOLENSKY Michel | | | | | s Mandataires | |
| C/O CABINET LAVOIX | | | | | Y Michel | |
| 2, Place d'Estienn 75441 PARIS CEDEX (| e d'Orves 09 FRANCE | | 11 | ONCHEN | . Hicuel | |
| | | Réservé à | l'office récepte | ur — | | |
| Date effective de réception des ponstituer la demande internation | nale: | | | | | 2. Dessins: |
| Date effective de réception, rect ieure, mais dans les délais, de d e qui est supposé constituer la | demande intern | dessins com ationale : | on ulté- plétant | | · . | reçus : |
| Date de réception, dans les délai emandées selon l'article 11.2) d | s, des correction du PCT : | | | | | non reçus : |
| Administration chargée de nternationale (si plusieurs sont c | la recherche compétentes): | ISA/ | 6. | Tr. | ansmission de la copie c qu'au paiement de la ta | de recherche différée |
| e de réception de l'exemplain inal par le Bureau international | • | Réservé au Bi | ureau internation | | | |

THIS PAGE BLANK (USPTU)



TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL



(article 36 et règle 70 du PCT)

| Référence d mandataire BET 99/0 | du dossier du déposant ou du 251 | POUR SUITE A DONNE | | n de transmission du rapport d'examen rnational (formulaire PCT/IPEA/416) |
|---------------------------------------|--|---|--------------------------|---|
| Demande ir | nternationale n° | Date du dépot international (jou | (mois/année) Da | te de priorité (jour/mois/année) |
| PCT/FR9 | 9/00950 | 21/04/1999 | 24 | /04/1998 |
| Classification C08G18/ | • |) ou à la fois classification nationa | et CIB | · |
| | | | | |
| Déposant | | | | |
| RHODIA | CHIMIE et al. | | | |
| | • • | ninaire international, établi par sant conformément à l'article (| | hargée de l'examen préliminair |
| 2. Ce R | APPORT comprend 6 feuilles, | y compris la présente feuille | e couverture. | |
| éi l'a a | té modifiées et qui servent de | base au présent rapport ou d amen préliminaire internation | feuilles contenan | vendications ou des dessins qui nt t des rectifications faites auprès d l 6 et l'instruction 607 des Instructions |
| | | | | |
| 3. Le pré | esent rapport contient des ind | ications relatives aux points s | ivants: | |
| 1 | ☑ Base du rapport | | | |
| 11 | ☐ Priorité | | | |
| III | Absence de formulation d'application industrielle | n d'opinion quant à la nouvea e | é, l'activité invent | ive et la possibilité |
| IV | ☐ Absence d'unité de l'inv | vention | | |
| V | | lon l'article 35(2) quant à la ne e; citations et explications à l'a | | |
| VI | ☐ Certains documents cit | és | | |
| VII | ☐ Irrégularités dans la de | | | |
| VIII | ☑ Observations relatives | à la demande internationale | | |
| Date de pré internationa | sentation de la demande d'exame le | n préliminaire Date | 'achèvement du pré | sent rapport |
| 02/11/199 | 99 | 28.07 | 2000 | |
| | esse postale de l'administration ch | nargée de Fonc | onnaire autorisé | DE NORTH |
| S | éliminaire international: Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465 | • | C téléphone +49 89 23 | 99 8665 |
| | | N W | wiching 449 69 50 | |

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00950

| I. E | las | du | rap | poi | 1 |
|------|-----|----|-----|-----|---|
|------|-----|----|-----|-----|---|

| | • • | | | |
|----|---------------------------------------|---|--|---|
| 1. | l'office récepteur | en réponse à une i "initialement dépose | nvitation faite conformér | es feuilles de remplacement qui ont été remises à nent à l'article 14 sont considérées, dans le présent es en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent |
| | Description, pag | ges: | | |
| | 1-32 | version initia | le | |
| | Revendications | , N°: | | |
| | 1-23 | version initia | le | |
| 2. | Les modifications | s ont entrainé l'annı | ulation : | |
| | de la descri | ption, pages: | | |
| | ☐ des revendi | cations, nos: | | |
| | ☐ des dessins | feuilles : | | |
| 3. | Le présent le comme alla (règle 70.26 | nt au-delà de l'expo | é abstraction faite (de c sé de l'invention tel qu'il | ertaines) des modifications, qui ont été considérées a été déposé, comme il est indiqué ci-après |
| 4. | Observations co | mplémentaires, le c | as échéant : | |
| | | | | |
| ٧. | . Déclaration mo d'application in | itivée selon l'article idustrielle; citation | e 35(2) quant à la nouv ls et explications à l'ap | eauté, l'activité inventive et la possibilité pui de cette déclaration |
| 1. | Déclaration | | | |
| | Nouveauté | | Oui : Revendications Non : Revendications | |
| | Activité inventive | 9 | Oui : Revendications Non : Revendications | 5-9, 11-15 |
| | Possibilité d'app | olication industri lle | Oui : Revendications Non : Revendications | 1-23 |

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demand internationale n° PCT/FR99/00950

2. Citations et explications

voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée

THIS PAGE BLANK (USPTO

1) Concernant le point V:

1.1) Il est fait référence aux documents suivants:

D1 = EP-A-649866

D2 = EP-A-524500 (cité dans la description)

D3 = EP-A-277353

D4 = EP-A-798299 (cité selon Art.33(6)).

- 1.2) D1 et D2 décrivent des compositions de polyisocyanates de basse viscosité et comprenant des composés monoisocyanurates et monoallophanates. Ces compositions sont utilisées dans des formulations pour revêtements (voir D1, exemples 1-12; page 2, lignes 36-39; page 3, lignes 14-17; revendications 1 à 6; voir D2, page 2, ligne 56 à page 3, ligne 14; exemples 1-7, revendications 1-10). Ces documents sont considérés comme détruisant la nouveauté des revendications 16, 17 et 23. Il apparaît en outre, que D2 indique que les compositions de polyisocyanates peuvent également être préparées par mélange de polyisocyanates ayant des groupes isocyanurates avec des monoallophanates (voir D2, page 5, lignes 44-45). D2 est donc également considéré comme destructeur de nouveauté pour les revendications 1-4, 10. (Art.33(2)).
- 1.3) D3 décrit des compositions de polyisocyanates comprenant des composés biuret et allophanate obtenues par réaction d'un isocyanate aliphatique avec un mélange de diamine et de diol. Ces compositions sont utilisées dans la fabrications de peintures. (voir D3, exemple 4; revendications 1, 5, 6, 7, 9; page 4, lignes 34-39). D3 est donc considéré comme détruisant la nouveauté des revendications 16-23. (Art.33(2).
- 1.4) D4 document décrit des compositions de polyisocyanurates comprenant également des allophanates (voir D4, revendications 1, 2, page 7, lignes 43-49). D4

THIS PAGE BLANK (USP)

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

indique aussi que la viscosité de composés polyisocyanurates peut être abaissée par addition de composés allophanates préparés séparément (voir D4, page 2, lignes 52-55). D4 est donc considéré comme détruisant la nouveauté des revendications 1-4, 10, 16 et 23. (Art.33(2))

- 1.5) Les arguments de la demanderesse concernant D1, D2 et D3 ne peuvent pour l'instant être acceptés pour les raisons suivantes:
- 1.5.1) Les arguments de la demanderesse se référent à des caractéristiques de procédé alors que les revendications 16 à 22 concernent des compositions en tant que telles, caractérisées par la présence de composés de type isocyanurate et/ou biuret et de composants de type allophanate. L'argument selon lequel les compositions selon la présente demande ne comportent pas de composés ayant à la fois des groupes isocyanurates (ou biuret) et allophanates sur la même molécule n'est donc pas pertinent car de tels composés peuvent effectivement être présents (moins de 10%).
- 1.5.2) Les compositions décrites dans D1, D2 et D3 contiennent inévitablement un composé de type isocyanurate (ou biuret), un composé de type allophanate et il ne peut être exclu que les compositions décrites dans les exemples (voir D1, exemples 1 à 12; D2 exemples 1 à 7; D3 exemple 4) contiennent moins de 10% de composé ayant à la fois des groupes isocyanurates (ou biuret) et allophanates.
- 1.6) Au vu des divulgations de D4 (en particulier, page 2, lignes 52-55) et de D2 (voir paragraphe 1.1.3 ci-dessus) et au vu du problème technique que se propose de résoudre la présente demande (voir page 1, lignes 11-13), une activité inventive ne peut pas être reconnue pour les revendications restantes. (Art.33(3)).
- 2) Concernant le point VIII:
 - 2.1) Les caractéristiques introduites par des expressions du type

THIS PAGE BLANK (USPTU)

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

"notamment", "de préference", "avantageusement", "généralement" ou "tel que" n'ont absolument aucun effet limitatif. Elles sont donc totalement superflues et doivent être supprimées des revendications où elles apparaissent afin de rendre celles-ci concises. (Art.6).

- 2.2) Les expressions "tricondensat", "trimère vrai", "isocyanate vrai", "allophanate primaire", "bis-allophanate", "tris-allophanate", "isocyanate dérivé", "tricondensat vrai", "fonction tricondensat" sont peu claires. Cela rend les revendications, où ces termes apparaissent, obscures. (Art.6).
- 2.3) Il n'est pas clair dans la revendication 1 comment des composés contenant un groupement "biuret", un groupe "oxadiazine dione" ou comprenant un groupe du type Q-(O-CO- N-)n (avec n = 3 ou 4) peuvent être considérés comme "tricondensats " d'isocyanates. (Art.6).
- 2.4) Un radical "hydrocarboné" d'après l'IUPAC est un radical contenant uniquement du carbone et de l'hydrogène. Il est par conséquent peu clair comment un tel radical peut être hétérocyclique ou contenir des atomes tels que S, O ou Si ou être une chaine polyéther. (Art.6).
- 2.5) Il n'est pas clair à quels autres monomères il est fait référence dans la revendication 10 (étape a). (Art.6).
- 2.6) Dans les revendications 18-21 il est peu clair à quel mélange d'allophanates il est fait référence, dans la mesure où les revendications 16-17 dont elles dépendent n'en font aucune mention. (Art.6).
- 2.7) Le terme "environ " est vague et rend les revendications où il apparaît peu claires. (Art.6).
 - 2.8) La revendication 15 n'a pas de support dans la description. (Art.6).

THIS PAGE BLANK (USPTO,

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION RELATIVE
A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION
DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Date d'expédition (igur/mais/appée)

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

MONCHENY, Michel Cabinet Lavoix 2, place d'Estiennes d'Orves F-75441 Paris Cedex 09 FRANCE

| 26 mai 1999 (26.05.99) | |
|--|--|
| Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0251 | NOTIFICATION IMPORTANTE |
| Demande internationale no PCT/FR99/00950 | Date du dépôt international (jour/mois/année) 21 avril 1999 (21.04.99) |
| Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée | Date de priorité (jour/mois/année) 24 avril 1998 (24.04.98) |
| Déposant RHODIA CHIMIE etc | |

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

<u>Date de priorité</u> <u>Demande de priorité n</u>

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

24 avri 1998 (24.04.98) 98/05170

FR

12 mai 1999 (12.05.99)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

Jocelyne Rey-Millet

no de téléphone (41-22) 338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

THIS PAGE BLANK (US)

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

| Référence du dossier du déposant ou du mandataire BET 99/0251 | | r la notification de transn rmulaire PCT/ISA/220) e | | recherche internationale point 5 ci-après |
|--|---|--|---|--|
| Demande internationale n° | Date du dépôt interna | tional(jour/mois/année) | (Date de priorité (la (jour/mois/année) | plus ancienne) |
| PCT/FR 99/00950 | 21/04 | /1999 | • | 04/1998 |
| Déposant | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | |
| RHODIA CHIMIE et al. | | | | |
| | | | | |
| Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Uni | | | | le, est transmis au |
| Ce rapport de recherche internationale co | mprend2 | feuilles. | | |
| X II est aussi accompagné d | d'une copie de chaque d | ocument relatif à l'état d | le la technique qui y e | est cité. |
| Base du rapport | | | | |
| a. En ce qui concerne la langue, la langue dans laquelle elle a été dé | recherche internationale posée, sauf indication c | a été effectuée sur la ba ontraire donnée sous le | ase de la demande ir même point. | nternationale dans la |
| la recherche international | e a été effectuée sur la | base d'une traduction de | la demande internat | tionale remise à l'administration. |
| b. En ce qui concerne les séquence la recherche internationale a été e contenu dans la demande | effectuée sur la base du | listage des séquences : | | e internationale (le cas échéant). |
| déposée avec la demand | | | inateur. | |
| remis ultérieurement à l'a | | | | |
| remis ultérieurement à l'a | | · · | | |
| La déclaration, selon laquidivulgation faite dans la d | | | et fourni ultérieureme | ent ne vas pas au-delà de la |
| La déclaration, selon laque du listage des séquences | | | echiffrable par ordina | teur sont identiques à celles |
| 2. Il a été estimé que certa | ines revendications n | pouvaient pas faire l'é | objet d'une recherc | he (voir le cadre I). |
| 3. Il y a absence d'unité de | l'invention (voir le cac | tre II). | | |
| 4. En ce qui concerne le titre , | | | | |
| Ie texte est approuvé tel d | μ'il a été remis par le de | éposant. | | |
| Le texte a été établi par l' | administration et a la ter | neur suivante: | | |
| | | | | |
| 5. En ce qui concerne l'abrégé, | | | | |
| | u'il a été remis par le de | iposant | | |
| le texte (reproduit dans le présenter des observation | cadre III) a été établi pa ns à l'administration dan | ar l'administration confor | mément à la règle 38 ompter de la date d'e | 3.2b). Le déposant peut expédition du présent rapport |
| de recherche internationa 6. La figure des dessins à publier avec | | > | - | |
| suggérée par le déposant | • | | | Aucune des figures |
| parce que le déposant n'a | a pas suggéré de figure. | | | n'est à publier. |
| parce que cette figure car | ractérise mieux l'inventio | on. | | |

THIS PAGE BLANK (USP.

RAPPORT DE FEHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 99/00950

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C08G18/78 C09D175/04 C08G18/79 CIB 6 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C08G C09D Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS no, des revendications visées Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents Catégorie 1-5 EP 0 649 866 A (BAYER AG) Α 11-14,23 26 avril 1995 (1995-04-26) revendications 1,4; tableau 1 1,2,4, EP 0 277 353 A (BAYER AG) Α 12-14, 10 août 1988 (1988-08-10) 22,23 page 4, ligne 34 - ligne 39; revendications 1,5,6; exemple 4 US 5 258 482 A (P.B.JACOBS ET AL.) 1-5, Α 11-14,23 2 novembre 1993 (1993-11-02) colonne 6, ligne 56 - ligne 58: revendication 1; exemples colonne 3, ligne 30 - ligne 35 Х Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents ° Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la "A" document définissant l'état général de la technique, non technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à documents de même nature, cette combinaison étant évidente une exposition ou tous autres moyens pour une personne du métier "P" document publié avant la date de dépôt international, mais "&" document qui fait partie de la même famille de brevets postérieurement à la date de priorité revendiquée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 11/08/1999 4 août 1999 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Angiolini, D

THIS PAGE BLANK

Information on patent family members

International Application No. PCT/FR 99/00950

| Patent document cited in search report | t | Publication date | Patent family member(s) | | Publication date |
|---|---|------------------|--|---|--|
| EP 649866 | Α | 26-04-1995 | DE JP | 4335796 A 7179815 A | 27-04-1995 18-07-1995 |
| EP 277353 | A | 10-08-1988 | DE AU AU CA JP JP US | 3700209 A 593707 B 1011988 A 1315799 A 2668233 B 63174961 A 4837359 A | 21-07-1988 15-02-1990 14-07-1988 06-04-1993 27-10-1997 19-07-1988 06-06-1989 |
| US 5258482 | Α | 02-11-1993 | CA | 2093884 A | 13-12-1993 |

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

1711

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| Applicant's or agent's file reference BET 99/0251 | FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of Internation Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/4) | | | | | |
|---|--|--------------------------------------|-------------------------------------|--|--|--|
| International application No. | International filing date (a | lay/month/year) | Priority date (day/month/year) | | | |
| PCT/FR99/00950 | 21 April 1999 (2 | 999 (21.04.99) 24 April 1998 (24.04. | | | | |
| International Patent Classification (IPC) or n C08G 18/79 | ational classification and IP | С | | | | |
| Applicant | RHODIA CH | IMIE | | | | |
| Authority and is transmitted to the ap | oplicant according to Article | : 36. | International Preliminary Examining | | | |
| 2. This REPORT consists of a total of6 sheets, including this cover sheet. | | | | | | |
| 2. This REPORT consists of a total of 6 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets. | | | | | | |
| These annexes consist of a total of sheets. | | | | | | |
| 3. This report contains indications relati | ng to the following items: | | RI | | | |
| Basis of the report | | | | | | |
| II Priority | | | | | | |
| III Non-establishment | of opinion with regard to no | velty, inventive | step and industrial applicability | | | |
| IV Lack of unity of inv | | | | | | |
| V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement | | | | | | |
| VI Certain documents cited | | | | | | |
| VII Certain defects in the international application | | | | | | |
| VIII Certain observations on the international application | | | | | | |
| | | | | | | |
| Date of submission of the demand | | Date of completion of this report | | | | |
| 02 November 1999 (02.1 | 1.99) | 28 July 2000 (28.07.2000) | | | | |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | Auth | Authorized officer | | | | |
| Facsimile No. | Tele | Telephone No. | | | | |

THIS PAGE BLANK (USPTU,

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR99/00950

| I. Basis of the report | | | | | | | |
|-----------------------------|--|--|--|--|--|--|--|
| 1. This repo under Artic | rt has been drawn cle 14 are referred to | on the basis of (Replacement she o in this report as "originally filed | eets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation d" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.): | | | | |
| | the international | l application as originally filed | 1. | | | | |
| \boxtimes | the description, | pages1-32 | , as originally filed, | | | | |
| | | pages | , filed with the demand, | | | | |
| | | pages | , filed with the letter of, | | | | |
| | | pages | , filed with the letter of | | | | |
| \bowtie | the claims, | Nos. 1-23 | , as originally filed, | | | | |
| _ | | | , as amended under Article 19, | | | | |
| | | Nos. | | | | | |
| | | Nos. | , filed with the letter of, | | | | |
| | | Nos | , filed with the letter of | | | | |
| | the drawings, | sheets/fig | , as originally filed, | | | | |
| | | sheets/fig | , filed with the demand, | | | | |
| | | sheets/fig | , filed with the letter of, | | | | |
| | | | , filed with the letter of | | | | |
| 2. The amend | ments have resulte | ed in the cancellation of: | | | | | |
| | the description, | pages | | | | | |
| | | Nos. | | | | | |
| | | sheets/fig | | | | | |
| _ | C . | | | | | | |
| 3. This to go | report has been es beyond the disclo | tablished as if (some of) the ar | mendments had not been made, since they have been considered ne Supplemental Box (Rule 70.2(c)). | | | | |
| C | • | and the second s | is supplemental Box (Nate 70.2(c)). | | | | |
| 4. Additional | observations, if ne | cessary: | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | i | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | · | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |

THIS PAGE BLANG

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/FR 99/00950

YES

NO

1-23

| V. | Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement | | | | | | |
|----|---|--------|----------------|-------|--|--|--|
| 1. | Statement | | | | | | |
| | Novelty (N) | Claims | 5-9, 11-15 | YES | | | |
| | | Claims | 1-4, 10, 16-23 | NO NO | | | |
| | Inventive step (IS) | Claims | | YES | | | |
| | | Claims | 5-9, 11-15 | NO | | | |

2. Citations and explanations

Industrial applicability (IA)

1.1) Reference is made to the following documents:

Claims

Claims

D1: EP-A-649 866

D2: EP-A-524 500 (cited in the description)

D3: EP-A-277 353

D4: EP-A-798 299 (cited under the terms of (PCT Article 33(6)).

1.2) D1 and D2 describe polyisocyanate compositions having low viscosity and comprising monoisocyanurate and monoallophanate compounds. These compositions are used in coating formulations (see D1, Examples 1-12; page 2, lines 36-39; page 3, lines 14-17; Claims 1-6; see D2, page 2, line 56, to page 3, line 14; Examples 1-7; Claims 1-10). Those documents are considered to destroy the novelty of Claims 16, 17 and 23. Furthermore, D2 indicates that the polyisocyanate compositions can also be prepared by mixing polyisocyanates having isocyanurate groups with monoallophanates (see D2, page 5, lines 44-45). D2 is therefore also considered to destroy the novelty of Claims 1-4 and 10 (PCT Article 33(2)).

THIS PAGE BLANK

- 1.3) D3 describes polyisocyanate compositions comprising biuret and allophanate compounds obtained by reacting an aliphatic isocyanate with a diamine and diol mixture. These compounds are used in the production of paint (see D3, Example 4; Claims 1, 5, 6, 7 and 9; page 4, lines 34-39). D3 is therefore considered to destroy the novelty of Claims 16-23 (PCT Article 33(2)).
- 1.4) Document D4 describes polyisocyanurate compositions also comprising allophanates (see D4, Claims 1 and 2; page 7, lines 43-49). D4 also indicates that the viscosity of polyisocyanurate compounds can be lowered by adding separately prepared allophanate compounds (see D4, page 2, lines 52-55). D4 is therefore considered to destroy the novelty of Claims 1-4, 10, 16 and 23 (PCT Article 33(2)).
- 1.5) The applicants' arguments concerning D1, D2 and D3 cannot presently be accepted for the following reasons:
 - 1.5.1) The applicants' arguments refer to method features, whereas Claims 16-22 concern compositions, as such, characterised by the presence of isocyanurate- and/or biuret-type compounds and allophanate-type compounds. The argument stating that the compositions of the present application do not comprise both isocyanurate (or biuret) groups and allophanates on the same molecule is therefore not relevant, as such compounds could actually be present (less than 10%).
 - 1.5.2) The compositions described in D1, D2 and D3

THIS PAGE BLANK "

inevitably contain an isocyanurate- (or biuret) type compound and an allophanate-type compound and it cannot be ruled out that the compositions described in the examples (see D1, Examples 1-12; D2, Examples 1-7; D3, Example 4) may contain less than 10% of the compound and at the same time have isocyanurate (or biuret) and allophanate groups.

1.6) In the light of the disclosure of D4 (in particular, page 2, lines 52-55) and D2 (see paragraph 1.1.3 above) and in view of the technical problem that the present application aims to solve (see page 1, lines 11-13), an inventive step cannot be recognised for the remaining claims (PCT Article 33(3)).

THIS PAGE BLANK (USP)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 2.1) The features introduced by expressions of type "particularly", "preferably", "advantageously", "generally" or "such as" have no limiting effect whatsoever. They are therefore totally superfluous and should be removed from the claims in which they appear in order to render said claims concise (PCT Article 6).
- 2.2) The expressions "tricondensate", "true trimer", "true isocyanate", "primary allophanate", "bi-allophanate", "isocyanate derivative", "true tricondensate", "tricondensate function" are not clear. This renders the claims containing said terms obscure (PCT Article 6).
- 2.3) It is not clear in Claim 1 how the compounds containing a "biuret" group, an "oxadiazine dione" group or comprising a group of type Q-(O-CO-N-)n (where n=3 or 4) can be considered to be isocyanate "tricondensates" (PCT Article 6).
- 2.4) A "hydrocarbon" radical, according to IUPAC is a radical containing only carbon and hydrogen. It is therefore not clear how such a radical can be heterocyclic or contain atoms such as S, O or Si or be a polyether chain (PCT Article 6).
- 2.5) It is not clear which other monomers are referred to in Claim 10 (step a) (PCT Article 6).
- 2.6) It is not clear which allophanate mixture is being referred to in Claims 18-21 inasmuch as Claims 16-17, on which they are dependent, do not mention any

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/FR 99/00950

VIII. Certain observations on the international application

such mixture (PCT Article 6).

- 2.7) The term "approximately" is vague and causes the claims containing said term to be unclear (PCT Article 6).
- 2.8) Claim 15 is not supported by the description (PCT Article 6).

THIS PAGE BLANK (USF)

PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶: C08G 18/79, 18/78, C09D 175/04

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/55756

(43) Date de publication internationale: 4 novembre 1999 (04.11.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/00950

(22) Date de dépôt international:

21 avril 1999 (21.04.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/05170

24 avril 1998 (24.04.98)

ED

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHO-DIA CHIMIE [FR/FR]; 25, quai Paul Doumer, F-92408 Courbevoie Cedex (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CHARRIERE, Eugénie [FR/FR]; 52, rue d'Inkermann, F-69000 Lyon (FR). BERNARD, Jean-Marie [FR/FR]; Route du Large, Saint-Laurent d'Agny, F-69440 Mornant (FR). REVE-LANT, Denis [FR/FR]; 4, rue Bossuet, F-69740 Genas (FR).
- (74) Mandataire: MONCHENY, Michel; Cabinet Lavoix, 2, place d'Estienne d'Orves, F-75441 Paris Cedex 09 (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: METHOD FOR PREPARING LOW VISCOSITY TRICONDENSATE POLYFUNCTIONAL ISOCYANATES
- (54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION D'ISOCYANATES POLYFONCTIONNELS TRICONDENSATS DE FAIBLE VISCOSITE

(57) Abstract

The invention concerns a method for preparing a tricondensate polyfunctional isocyanate composition, preferably comprising at least an isocyanurate and/or biuret group, which consists in adding a tricondensate polyfunctional isocyanate, or a mixture of different tricondensate polyfunctional isocyanates, obtained by (cyclo)condensation, in particular (cyclo)trimerization of one or several identical or different isocyanate monomers and optionally of another monomer, an allophanate of one or several identical or different isocyanates, or a mixture of different allophanates, the isocyanates or isocyanate monomer mixtures used for preparing the polyfunctional isocyanate(s) being identical to or different from the isocyanate(s) or isocyanate mixture used for preparing the allophanate(s).

(57) Abrégé

Cette invention concerne un procédé de préparation d'une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de préférence comprenant au moins un groupe isocyanurate et/ou biuret, consistant à ajouter à un isocyanate polyfonctionnel tricondensat, ou à un mélange de différents isocyanates polyfonctionnels tricondensats, obtenus par (cyclo)condensation, notamment (cyclo)trimérisation d'un ou plusieurs isocyanates monomères identiques ou différents et éventuellement d'un autre monomère, un allophanate d'un ou plusieurs isocyanates identiques ou différents, ou un mélange de différents allophanates, les isocyanates ou mélanges d'isocyanates monomères utilisés pour la préparation du(des) isocyanate(s) polyfonctionnel(s) étant identiques ou différents du(des) isocyanate(s) ou du mélange d'isocyanates utilisés pour la préparation du(des) allophanate(s).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CT CG CH CI CM CN CU CZ DE DK EE | Albanie Arménie Autriche Australie Azerbaïdjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie | ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IS IT JP KE KG KP LC LI LR | Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Sainte-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria | LS LT LU LV MC MD MG MK MI MN MR MV NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG | Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour | SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZW | Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe |
|--|---|--|---|--|--|--|--|
|--|---|--|---|--|--|--|--|

10

15

20

Procédé de préparation d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats de faible viscosité.

L'invention concerne la préparation de compositions polyisocyanates de viscosité abaissée qui sont destinées notamment à des compositions de revêtement, en particulier de peinture, à deux composants.

Les polyisocyanates sont utilisés largement dans l'industrie du revêtement, en particulier des peintures, en raison de leurs nombreuses propriétés. Il est notamment connu de mettre en œuvre, en tant que durcisseurs, des polyisocyanates comprenant des groupes isocyanurates en raison de leur capacité de réticulation.

Toutefois, les compositions de ce type obtenues par trimérisation d'un isocyanate ont une viscosité relativement élevée qui nécessite l'utilisation d'une quantité substantielle de solvant.

Or, les réglementations nouvelles en matière de contrôle de l'environnement imposent la diminution des composés organiques volatils.

Pour répondre à ces exigences, une des possibilités consiste à limiter le taux de transformation des isocyanates de départ, notamment des diisocyanates afin de minimiser la formation de composés lourds (polycondensats de plus haut degré de polymérisation, plus particulièrement comprenant plus d'un motif trimère), présents dans le milieu de trimérisation responsables de l'augmentation de la viscosité. A cet effet, on réduit la quantité de catalyseur pour un temps de réaction fixé, ou on diminue la durée de réaction pour une quantité de catalyseur donnée, afin d'augmenter le rapport cyclotrimères vrais/composés lourds.

La Demanderesse commercialise déjà des produits de ce type, HDT (Hexaméthylène Diisocyanate Trimère) et HDB (Hexaméthylène Diisocyanate Biuret), désignés sous l'acronyme anglo-saxon LV par "Low Viscosity"

Les inconvénients de ces modes opératoires sont, dans le premier cas, une baisse importante de la productivité et dans le second, une augmentation du coût due à la quantité de catalyseur utilisée pour une quantité donnée d'isocyanurates.

25

30

10

15

20

25

30

Il a également été proposé dans les demandes de brevets européens EP 524 500 et EP 524 501 de réaliser une réaction d'allophanatation sur un mélange de trimérisation ou de réaliser la trimérisation en présence d'alcools, ce qui conduit à des mélanges polyisocyanates à fonctions isocyanurates revendiqués comme présentant une basse viscosité.

Par ailleurs, on n'a pas décrit le fait que les composés biurets peuvent voir leur viscosité diminuée par addition d'allophanates, ni même par allophanatation concomitante ou consécutive.

Les allophanates sont obtenus dans le milieu réactionnel par réaction d'un composé à fonction alcool sur un isocyanate, puis par réaction de la fonction carbamate ainsi obtenue sur une nouvelle molécule d'isocyanate simultanément voire consécutivement à la réaction de trimérisation.

Les procédés d'obtention de compositions polyisocyanates à motifs isocyanurates ayant une teneur significative en fonctions allophanates ont jusqu'à présent consisté à soumettre le mélange de trimérisation obtenu après cyclotrimérisation catalytique partielle des isocyanates de départ à une réaction d'allophanatation consécutive en présence d'un alcool notamment de butanol, puis à éliminer ultérieurement les isocyanates de départ par distillation sous vide.

Les compositions obtenues selon les procédés décrits dans les demandes de brevet ci-dessus mentionnées ont généralement une viscosité quelque peu abaissée par rapport à celle des compositions ne comprenant pas d'allophanates.

Au cours de l'étude qui a mené à la présente invention, il a été montré, de manière surprenante, qu'il était possible d'obtenir pour des compositions présentant une même teneur en (poly)isocyanates trifonctionnels, notamment trimères (comprenant au moins un groupe isocyanurate et/ou biuret) une viscosité abaissée. Ainsi, par rapport aux compositions de (poly)isocyanate(s) isocyanurate(s) comprenant des allophanates de l'art antérieur, en réalisant de manière séparée la réaction de

WO 99/55756 PCT/FR99/00950

5

10

15

20

25

30

(cyclo)trimérisation catalytique et la réaction d'allophanatation, on obtient une viscosité significativement abaissée.

3

Il a été démontré que la présence d'allophanates d'isocyanates polyfonctionnels (ayant une fonctionnalité d'au moins trois), notamment d'allophanates contenant des groupes isocyanurates dans la composition finale obtenue selon les méthodes de l'art antérieur augmentait de façon significative et néfaste la viscosité de cette composition et qu'au contraire, en procédant de sorte qu'il ne se forme pas d'allophanates d'isocyanates polyfonctionnels, la viscosité de la composition finale était significativement diminuée par rapport à la viscosité de la composition d'isocyanates polyfonctionnels obtenue à l'issue de la trimérisation des isocyanates de départ.

On utilisera dans la suite du texte l'expression "comportant des groupes isocyanurates" comme un paradigme des composés polyfonctionnels.

L'invention a ainsi pour but de fournir des compositions isocyanates polyfonctionnels comportant des tricondensats de préférence à fonction biuret et/ou isocyanurate, ladite composition comprenant des composés à fonctions allophanates et présentant une viscosité significativement abaissée. de préférence ďau moins environ avantageusement environ 1/3, de manière plus avantageuse encore d'environ 2/5, en l'absence de solvant, par rapport à la même composition ne comprenant pas de composés à fonctions allophanates, pour une température donnée.

Dans la présente description, le terme "environ" signifie que la valeur donnée correspond à un arrondi mathématique et que les éventuels zéros les plus à droite sont des zéros de position et non pas des chiffres significatifs.

A cet effet, l'invention a pour objet un procédé de préparation d'une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de préférence comprenant au moins un groupe isocyanurate et/ou biuret, consistant à ajouter à un isocyanate polyfonctionnel tricondensat, ou à un mélange de différents

10

15

20

25

30

35

isocyanates polyfonctionnels tricondensats, obtenus par (cyclo)condensation, notamment (cyclo)trimérisation d'un ou plusieurs isocyanates monomères identiques ou différents et éventuellement d'un autre monomère, un allophanate d'un ou plusieurs isocyanates identiques ou différents, ou un mélange de différents allophanates, les isocyanates ou mélanges d'isocyanates monomères utilisés pour la préparation du(des) isocyanate(s) polyfonctionnel(s) étant identiques ou différents du(des) isocyanate(s) ou du mélange d'isocyanates utilisés pour la préparation du(des) allophanate(s).

Les isocyanates polyfonctionnels (cyclo)tricondensats de l'invention répondent à la formule générale suivante :

dans laquelle A représente

un groupe isocyanurate de formule

- un de ses dérivés à squelette imino-oxadiazine-dione de formule générale suivante :

10

15

20

25

30

35

- un groupe biuret de formule

B étant H ou un groupe hydrocarboné, c'est-à-dire contenant du carbone et de l'hydrogène ainsi qu'éventuellement d'autres atomes (O, S, Si, ...) ayant de préférence 1 à 20 atomes de carbone ; ou

- un groupe de formule :

et dans laquelle R₁, R₂, R₃ identiques ou différents représentent un groupe hydrocarboné, notamment aliphatique, cycloaliphatique, hétérocyclique ou aromatique, comprenant une fonction isocyanate vraie ou dérivée.

Q est un groupe hydrocarboné, de préférence alcoyle, tel que défini pour R_1 à R_3 ,

m est un nombre entier de 0 à 2, et

n est un nombre entier de 3 à 4.

10

15

20

25

30

On entend par fonction isocyanate dérivée les fonctions carbamate, urée, biuret, uréthane, urétinedione, isocyanurate et isocyanate masquée.

Les isocyanates polyfonctionnels tricondensats peuvent être des homotricondensats (lorsque R_1 , R_2 et R_3 sont identiques) ou des hétérotricondensats lorsque l'un au moins de R_1 , R_2 et R_3 est différent des autres).

Les mélanges d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats sont définis comme étant une combinaison d'isocyanates polyfonctionnels homotricondensats différents, d'isocyanates polyfonctionnels hétérotricondensats différents ou un mélange des deux catégories.

On parlera d'isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai, lorsque R₁, R₂, R₃ identiques ou différents représentent un groupe –A-X, A étant une chaîne hydrocarbonée telle que définie ci-dessus, c'est-à-dire comportant au moins du carbone et de l'hydrogène et X un atome d'hydrogène ou un groupe NCO.

On préfère que X représente un groupe NCO.

En d'autres termes, par isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai, on entend les produits de (cyclo)condensation théorique obtenus par condensation de trois moles de monomères, avantageusement d'isocyanates, de préférence diisocyanates voire triisocyanates (identiques ou différents), à l'exception des composés provenant de la condensation de plus de quatre monomères et/ou comportant des groupes allophanates, ainsi que les oligomères isocyanurates obtenus par oligomérisation de (poly)isocyanates isocyanurates.

Les allophanates de la présente invention répondent à la formule générale II :

$$R_4 - NC(0)O - R_5$$
 (II)
CO-NHR₆

dans laquelle :

10

15

20

25

30

- R₄ et R₆ identiques ou différents représentent un groupe hydrocarboné, notamment aliphatique, cycloaliphatique, hétérocyclique ou aromatique, tel que défini précédemment comprenant une fonction isocyanate vraie ou dérivée.

- R₅ représentant un groupe alcoyle, à savoir le reste d'un composé alcool après enlèvement de la fonction OH.

On entend par fonction isocyanate dérivée, dans ce cas, les fonctions carbamate, urée, biuret, uréthanne, uretinedione, isocyanate masquée, allophanate, à l'exclusion de la fonction isocyanurate.

Lorsque R_4 est identique à R_6 , on parlera d'hômo-allophanates, obtenus par condensation sur un carbamate formé par réaction d'un isocyanate de formule R_4NCO avec un alcool de formule R_5OH , d'un second isocyanate, de formule R_6NCO , R_6 étant identique à R_4 .

Les allophanates peuvent également être obtenus par condensation sur le carbamate d'un second isocyanate R_6NCO , R_6 étant différent de R_4 , auquel cas on parlera d'hétéro-allophanates.

Avantageusement, on ajoute un mélange d'allophanates comprenant au moins 1/4, avantageusement au moins 1/3, de préférence au moins 2/5 (en masse) d'allophanate(s) primaire(s), avantageusement d'un monoalcool.

Le mélange peut également comprendre des bis-allophanates, tris-allophanates et allophanates lourds, ainsi que de manière minoritaire, du carbamate de(s) isocyanate(s) (R₄NCO et/ou R₅NCO) et d'alcool (R₅OH).

Il est très souhaitable que le mélange comprenne au plus 1/2 (en masse), avantageusement au plus 1/3, de préférence 1/6, d'allophanates lourds (comprenant plus de deux fonctions allophanates).

Il est à souligner que les bis-allophanates et les tris-allophanates en particulier les bis-allophanates et tris-allophanates de monoalcools, lorsqu'ils sont ajoutés à des polyisocyanates polyfonctionnels tricondensats à titre d'agents

10

15

20

25

déviscosants ne constituent généralement pas une cause d'augmentation significative de la viscosité, à la différence des allophanates lourds.

Les bis-allophanates et tris-allophanates concourent même aux propriétés déviscosantes du mono-allophanate.

Dans le cadre de l'invention, on peut ajouter à la composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats une composition d'allophanates comprenant uniquement des bis-allophanates et tris-allophanates.

Ce mode de réalisation n'est toutefois pas préféré en raison de la difficulté de préparer une composition exempte de mono-allophanate.

Ainsi, dans le cas d'un alcool monofonctionnel en particulier, la somme des mono-, bis- et tris-allophanates ajoutés comme agents déviscosants à la composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats est avantageusement d'au moins 2/3 et de préférence d'au moins 75 %, de préférence d'au moins 90 %, en poids par rapport au poids total de la composition d'allophanates après élimination des monomères n'ayant pas réagi.

La quantité de bis-allophanates peut aller jusqu'à 10 % voire 20 % en poids du total de la composition d'allophanates sans modifier de manière substantielle les propriétés déviscosantes de celle-ci.

Parallèlement, la quantité de tris-allophanates peut représenter jusqu'à 30 % en poids du total de la composition d'allophanates. Toutefois, on préfère que celle-ci n'excède pas 20 %, de préférence 15 % en poids.

La composition d'allophanates ajoutée à la composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats possède encore une très bonne propriété déviscosante lorsque le rapport

fonctions bis-allophanates + fonctions tris-allophanates

est égal ou supérieur à 0,1,

et peut aller jusqu'à 0,3 voire 0,5.

fonctions mono-allophanates

10

15

20

25

30

Compte tenu de ce que la composition (poly)isocyanate à fluidifier contient peu d'allophanates, les caractéristiques ci-dessus se retrouvent dans les rapports entre allophanates du mélange final.

Suivant la viscosité de la composition à fluidifier, il convient d'utiliser une composition allophanate dont la viscosité à 25°C est au plus égale à 45% avantageusement 35%, de préférence 30%, de la viscosité de la composition (poly)isocyanate à fluidifier.

Par allophanate "primaire", on entend le produit de réaction moléculaire théorique attendu de la réaction entre le(s) isocyanate(s) et l'alcool correspondant au produit de réaction de deux moles de fonction isocyanate par mole de fonction alcool.

Dans le cas des diols, l'allophanate primaire est le produit de réaction de quatre moles d'isocyanates avec une mole de diol; il s'agit donc d'un di-allophanate qui doit être distingué des bis-allophanates et homologues supérieurs qui sont les produits d'oligomérisation d'allophanates primaires.

L'allophanate primaire est obtenu à partir d'une seule molécule d'alcool porteuse d'une ou plusieurs fonctions hydroxyles transformées en fonctions allophanates.

Ainsi, l'allophanate est vrai lorsque la condition suivante est vérifiée :

Nombre total de fonctions allophanates par molécule de composé porteuses de fonctions allophanate(s)

= 1/2

Nombre de chaînes isocyanates identiques ou différentes engagées dans les fonctions allophanates portées par la molécule de composé porteuses de fonctions allophanate(s).

Par mono-allophanate, on entend le produit de réaction théorique, d'une mole d'isocyanate R_4NCO sur une mole d'alcool (R_5OH) et d'une mole d'isocyanate R_6NCO sur la fonction carbamate ainsi formée.

10

15

20

25

30

Un bis-allophanate est une molécule qui se caractérise par le fait qu'elle comporte deux fonctions allophanates, séparées par une chaîne au moins partiellement hydrocarbonée.

Pour ces molécules, le rapport indiqué ci-dessus est supérieur à ½, en ne prenant pas en compte pour le calcul de ce rapport les molécules allophanates possédant des fonctions carbamates.

Lorsque les isocyanates de départ sont des diisocyanates, les bis-allophanates sont aussi bien obtenus à partir de monoalcools que de diols.

Dans le cas de monoalcools, la molécule de bis-allophanate comprend 3 monomères isocyanates et 2 molécules alcool ; dans le cas des diols, la molécule de bis-allophanate comprend 4 molécules isocyanates.

Les bis-allophanates obtenus à partir d'un diol sont moins fluidifiants que ceux issus de la double attaque d'un monoalcool, mais peuvent remonter le taux de fonctions isocyanates et fournir un effet réticulant plus important.

Les tris-allophanates sont définis de la même manière que les bis-allophanates.

Lorsque l'on fait la synthèse des allophanates à partir de plusieurs alcools comprenant des diols, il est préféré de commencer par la synthèse des bis-allophanates issus de diols pour éviter leur polycondensation.

En outre, selon l'invention, on peut également ajouter aux isocyanates polyfonctionnels tricondensats une combinaison d'homoallophanates différents, d'hétéroallophanates différents ou d'un mélange de ces deux catégories ou encore un mélange d'homoallophanates, et/ou d'hétéroallophanates obtenus avec des alcools différents.

Par composés condensats "lourds", on entend ceux obtenus par réaction de plus de quatre monomères les uns sur les autres.

Par allophanates lourds, on entend les produits allophanates n'entrant dans aucune des catégories précédemment définies.

En particulier, entrent dans la catégorie des allophanates lourds, les allophanates comprenant une fonction isocyanate dérivée (biuret, et/ou

15

20

25

30

isocyanurate) et au moins une fonction allophanate et les composés comportant au moins trois fonctions allophanates encore désignées par le terme allophanates tricondensats.

La présente invention n'est pas limitée à la nature des isocyanates monomères mise en oeuvre. Ainsi, les isocyanates monomères peuvent être mono-, avantageusement di-, tri-, de préférence diisocyanates aliphatiques, y compris cycloaliphatiques et arylaliphatiques, tels que :

- les polyméthylènediisocyanates et notamment l'hexaméthylène diisocyanate, le 2-méthyl pentaméthylène diisocyanate, le 4-isocyanatométhyl octaméthylène diisocyanate, le 2,4,4-triméthyl hexaméthylène diisocyanate;
- l'isophorone diisocyanate, le norbornane diisocyanate, le 1,3-bis(isocyanatométhyl)cyclohexane (BIC), le H₁₂-MDI et le cyclohexyl 1,4-diisocyanate;
- les arylènedialcoylènediisocyanates (tel que OCN-(CH₂)_p-⊘-(CH₂)_q-NCO), p et q étant des nombres entiers identiques ou différents compris entre 1 et 6, de préférence 2 et 4;
 - ou encore aromatiques tels que le toluylène diisocyanate.

Les isocyanates aromatiques et les isocyanates dont la fonction isocyanate est portée par un carbone néopentylique ne sont pas préférés.

Les isocyanates préférés visés par l'invention sont ceux dans lesquels au moins une, avantageusement deux, de préférence trois des conditions ci-après sont remplies.

- au moins une, avantageusement deux, des fonctions NCO sont reliées à un squelette hydrocarboné, par l'intermédiaire d'un carbone saturé (sp³);
- au moins un, avantageusement deux, desdits carbones saturés (sp³) est porteur d'au moins un, avantageusement deux hydrogène(s). En d'autres termes il a été trouvé que l'on obtenait de meilleurs résultats lorsque le carbone porteur de la fonction isocyanate était porteur d'un hydrogène, de préférence de deux hydrogènes); il est en outre même préférable que lesdits carbones saturés (sp³) soit au moins pour le tiers, avantageusement au moins pour la moitié, de préférence au moins pour les deux tiers, reliés audit

squelette par un atome de carbone lui-même porteur d'au moins un hydrogène, plus préférentiellement deux ;

- tous les carbones intermédiaires à partir desquels les fonctions isocyanates sont reliées au squelette hydrocarboné, sont des carbones saturés (sp³), lesquels sont avantageusement en partie, de préférence en totalité, porteurs d'un hydrogène, de préférence de deux hydrogènes. Il est en outre même préférable que lesdits carbones saturés (sp³) soit au moins pour le tiers, avantageusement au moins pour la moitié, de préférence au moins pour les deux tiers, reliés audit squelette par un atome de carbone lui-même porteur d'au moins un hydrogène, plus préférentiellement deux.

5

10

15

20

25

30

De manière générale, les isocyanates de départ (monomères) préférés sont ceux comportant au moins un enchaînement polyméthylène (comprenant de 2 à 6 chaînons méthylène).

On préfère les isocyanates, en particulier les diisocyanates aliphatiques, notamment les isocyanates d'alkyle en C₁-C₁₀ dans laquelle la chaîne alkyle est linéaire ou faiblement ramifiée. Par "faible ramification", on entend l'absence de carbone tertiaire et néopentylique.

L'HDI, l'IPDI, le NBDI, l'H₁₂-MDI et le MPDI sont particulièrement préférés.

De manière générale, les isocyanates aliphatiques présentant en règle générale une viscosité plus faible que les isocyanates cycloaliphatiques, on préférera éviter d'utiliser des allophanates isocyanates à fonctions cycloaliphatiques lorsque l'effet recherché est d'abaisser la viscosité de (poly)isocyanates isocyanurates obtenus à partir d'isocyanates à fonctions aliphatiques.

D'une manière générale, pour obtenir un abaissement du taux de viscosité relativement significatif, il faut que le mélange soit tel qu'il présente une viscosité plus faible que celle du mélange initial, exempt de monomères et de solvant, à savoir d'au moins environ 1/4, de préférence d'au moins environ 1/3, avantageusement d'au moins environ 2/5 par rapport à celle du mélange initial sans allophanates.

łÓ

15

20 1

25

30

L'invention a plus particulièrement pour objet un procédé de préparation d'une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité abaissée, à partir d'isocyanates comprenant les étapes suivantes a) et b) dans un ordre indifférent :

- a) (cyclo)condensation, en présence d'un catalyseur, d'un ou plusieurs premier(s) isocyanate(s) monomère(s) identiques ou différents jusqu'à obtention du taux de transformation recherché;
- b) réaction d'un ou plusieurs second(s) isocyanate(s) monomère(s) identique(s) ou différent(s) entre eux et identiques ou différents du(des) premier(s) isocyanate(s) monomère(s), avec un alcool pour former un carbamate, la réaction étant éventuellement catalysée, et réaction simultanée ou subséquente du carbamate avec un ou plusieurs isocyanate(s) monomères identiques ou différents des précédents pour obtenir un allophanate ou un mélange d'allophanates;
- et les étapes c) et d) dans un ordre indifférent :
 - c) mélange du produit réactionnel de l'étape a) avec tout ou partie du produit réactionnel de l'étape b) ; et éventuellement
 - d) élimination des isocyanates monomères.

La réaction de (cyclo)condensation est avantageusement une réaction de (cyclo)trimérisation, laquelle est réalisée en présence d'un catalyseur de (cyclo)trimérisation connu en soi.

Lorsque l'on utilise un catalyseur pour la réaction de carbamatation, on utilisera avantageusement le même catalyseur pour la réaction d'allophanatation. Toutefois, on pourra utiliser des catalyseurs différents.

Les réactions de carbamatation et d'allophanatation peuvent être réalisées en deux temps, par exemple en augmentant la température du milieu réactionnel jusqu'à ce qu'ait lieu la réaction de carbamatation et en augmentant ultérieurement la température jusqu'à se produise la réaction d'allophanatation.

Les deux réactions peuvent également avoir lieu simultanément par augmentation de la température de réaction d'emblée jusqu'à la température d'allophanatation.

5

On peut utiliser dans les étapes a) et b) du procédé, le(s) sera(seront) monomère(s) qui alors soumis isocyanate(s) même(s) parallèlement à une trimérisation catalytique et une réaction de carbamatation d'allophanatation, les milieux réactionnels réaction suivie d'une éventuellement purifiés étant ensuite mélangés jusqu'à obtention de la viscosité voulue.

15

10

On peut également, pour diminuer la viscosité d'un isocyanate polyfonctionnel tricondensat d'alkyle supérieur (comportant plus de 10 atomes de carbone), éventuellement ramifié, cycloalkyle ou aromatique donc de viscosité plus élevée que celle d'un polyisocyanate d'alkyle inférieur (comportant 10 atomes de carbone au plus), ajouter au produit de trimérisation le produit obtenu après carbamatation et allophanatation d'un ou plusieurs isocyanate(s) différent(s) du(des) premier(s) présentant une plus faible viscosité que celle qui serait obtenue par carbamatation puis allophanatation du(des) premier(s) isocyanate(s).

20

A cet effet, le(s) isocyanate(s)utilisés pour les réactions de carbamatation/allophanatation sera(seront) avantageusement un ou plusieurs isocyanate(s) d'alkyle linéaire, en particulier l'HDI.

L'étape a) est conduite dans les conditions habituelles de trimérisation catalytique d'isocyanates.

25

On peut citer, à titre d'exemple, pour les tricondensats à fonctions isocyanates la réaction classique de l'HDI par catalyse en présence d'un dérivé aminosilylé notamment un silane ou un disilazane, de préférence d'hexaméthyldisilazane (HMDZ) tel que décrit dans EP 57 653 ou en présence d'un catalyseur d'ammonium quaternaire.

30

Les conditions réactionnelles comprennent notamment pour une réaction catalysée par l'HMDZ une quantité de catalyseur de l'ordre de 1,2 %

10

15

20

25

30

en poids par rapport au poids de l'HDI, une durée de réaction d'environ 2 h 30 et une température d'environ 120°C.

Dans ces conditions, le taux de transformation des fonctions isocyanates est de 32,7 %, ce qui correspond à l'obtention d'un mélange (poly)isocyanate isocyanurate dont le taux de fonctions trimères vraies d'HDI (comprenant un cycle isocyanurate unique), est de l'ordre de 50 % en poids

On peut également citer les réactions catalysées par les acides carboxyliques en présence d'eau pour l'obtention de condensats à motif(s) biuret(s) (brevet FR 86 12 524).

L'étape b) comprend une réaction de carbamatation classique suivie d'une réaction d'allophanatation classique, les deux réactions pouvant être catalysées par un même catalyseur ou une combinaison de catalyseurs, et les deux réactions pouvant se dérouler de manière simultanée dans un réacteur unique.

Dans un premier temps, l'(les) isocyanate(s) utilisé(s) pour la réaction d'allophanatation identique(s) ou différent(s) du(des) isocyanate(s) utilisé(s) pour la réaction de (cyclo)condensation, avantageusement (cyclo)trimérisation est(sont) mis à réagir éventuellement en présence d'un catalyseur d'allophanatation avec un ou plusieurs composé(s) comportant au moins une fonction alcool. La réaction est conduite à une température qui est avantageusement d'environ 80°C à environ 100°C, lorsque les réactions de carbamatation et d'allophanatation sont effectuées en deux temps ou directement à une température de l'ordre de 100°C à 180°C lorsque les réactions de carbamatation et d'allophanatation sont effectuées simultanément

On utilise avantageusement un alcool à chaîne aliphatique incluant les alcools à chaîne cycloaliphatique ou, de préférence un alcool à chaîne alkyle linéaire ou faiblement ramifiée comprenant une seule fonction OH. On peut citer en particulier les alcools alkyliques à chaîne linéaire en C_{10} , les alcools en C_4 - C_8 étant préférés.

Les alcools aliphatiques faiblement ramifiés sont notamment ceux en C_3 - C_{20} comprenant au moins un et de préférence au plus quatre atomes de

10

15

20

25

30

carbone secondaire. On peut citer en particulier les alcools primaires à chaîne éthylhexyle, notamment 2-éthyl hexyle.

Les alcools appropriés peuvent également éventuellement comprendre une ou plusieurs doubles liaisons.

Le composé comprenant au moins une fonction alcool peut en outre comprendre une ou plusieurs fonctions autres, telles que cétone, nitrile, ester, éther ou polyéther (notamment monoéther de polyoxyde d'éthylène comportant avantageusement au plus 20 maillons, de préférence au plus 10 maillons polyoxyde d'éthylène), siloxane (US-A-6 536 556) ou fluorée (JP 81-49329).

On peut également utiliser des diols, notamment les diols en C₂-C₄₀ à chaîne alkyle linéaire ou ramifiée comme défini ci-dessus pour les monoalcools. Toutefois, ceux-ci donnent généralement des produits de viscosité sensiblement plus élevée que leurs homologues monohydroxylés et ne sont généralement utilisés en mélange avec les monoalcools que lorsque l'on recherche un effet réticulant plutôt qu'un effet allongeur de chaîne.

Le composé alcool peut être un oligomère polyester ou acrylique tels que par exemple les dérivés commerciaux K Flex 188 ou des oligomères dérivés de l'huile de ricin tel que les produits commerciaux CASPOL 1842, 5001, 5003, 5007, 5002, etc.

D'autres alcools particulièrement avantageux du point de vue de la faible viscosité sont les éther et/ou ester monoalcools notamment les composés de formule R-[O-CH(R₁)-CH₂]_n-OH, dans laquelle R₁ représente H, ou un groupe alkyle de préférence en C₁-C₈, notamment méthyle, ou polyéther, notamment –CH₂OR₁₀, R₁₀ représentant une chaîne hydrocarbonée telle que définie ci-dessus, notamment polyoxyalkylène, de préférence polyoxyéthylène, n est un nombre entier de préférence de 1 à 50, et R est un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C₁-C₂₀, ou R est un groupe

10

15

20

25

30

avec R₂ étant un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C₁-C₂₀.

Ainsi que mentionné précédemment, la chaîne aliphatique du composé comprenant au moins une fonction OH peut en outre être substituée ou interrompue par un groupe cycloalkyle ou hétérocyclique.

La fonction OH peut être liée directement à un atome de carbone de cycle hydrocarboné ou de l'hétérocycle.

Sont également appropriés les dérivés de type silanol.

La réaction est généralement poursuivie jusqu'à obtention d'un taux de NCO correspondant à la consommation d'au moins 80 % des fonctions alcools.

On peut également ajouter, lors de la réaction de carbamatation/allophanatation, un mélange de composés à fonction(s) alcool(s) différents.

Lorsque les réactions de carbamatation proprement dite et d'allophanatation sont dissociées, on peut après carbamatation, dans un second temps, élever la température du milieu réactionnel jusqu'à environ 100 à 180°C, de préférence aux alentours de 140°C pour l'HDI, pour réaliser la réaction d'allophanatation, celle-ci étant effectuée en présence éventuellement d'un catalyseur d'allophanatation, notamment un catalyseur à base d'étain, de zinc, ou autres métaux connus de l'homme du métier. On peut citer en particulier le dibutyl dilaurate d'étain (DBTL), le di(2-éthyl hexanoate) d'étain et le dichlorure d'étain, le DBTL étant préféré.

Les quantités de catalyseur sont avantageusement comprises entre 0,001 et 0,1 %, notamment 0,001 et 0,05%, de préférence d'environ 0,005 % en poids de métal, par rapport au poids d'isocyanate(s).

La durée de réaction est avantageusement de l'ordre de 1 à 24 heures, de préférence entre 3 et 7 heures.

La réaction d'allophanatation est conduite de façon à obtenir majoritairement des allophanates primaires, tels que définis précédemment.

10

15

20

25

30

On peut utiliser un isocyanate différent de celui utilisé dans la réaction de carbamatation. On obtient alors un allophanate mixte.

Pour obtenir majoritairement des allophanates primaires, le rapport fonctions isocyanates (NCO)/fonctions hydroxyles (OH) est avantageusement élevé. On mettra en œuvre de préférence un rapport supérieur à 4, encore mieux supérieur à 6, un rapport de l'ordre de 8 étant particulièrement intéressant.

Dans le cas des alcools difonctionnels ou polyfonctionnels, un rapport (NCO)/OH supérieur à 10 est plus avantageux.

Lorsque le rapport NCO/OH est bas, la viscosité du produit final est élevée en raison de la présence significativement plus élevée d'allophanates lourds tels que les oligomères bis-allophanates ou homologues supérieurs. Ainsi, la viscosité de l'allophanate de HDI et de butyle est multipliée par 4 lorsque le rapport NCO/OH passe de 8 à 4.

Les réactions de l'étape a) et de l'étape b) sont suivies en mesurant les titres de NCO.

L'étape c) est conduite en mélangeant les produits des étapes a) et b) en proportions variant en fonction de la viscosité finale souhaitée, conformément à la loi empirique donnée par la formule :

 $Log \eta_{mélange} = Somme x_i Log \eta_i$

avec η la viscosité du produit ou du mélange et x la fraction massique des produits du mélange.

Cette loi permet d'évaluer la teneur en allophanate(s) qu'il convient d'ajouter à une composition polyisocyanate à fluidifier en fonction de la viscosité que l'on souhaite obtenir.

Au cours de la présente invention on a pu démontrer de façon surprenante que les compositions à mélanger, quoique de structure et de masse moléculaire différentes, répondaient de manière qualitative ou semi-quantitative à cette loi.

10

15

20

25

30

En général, le(s) catalyseur(s) organométallique(s) est(sont) retrouvé(s) dans l'allophanate final. Les isocyanates monomères sont séparés des composés transformés par distillation ou par tout autre procédé de séparation (cristallisation, extraction par des gaz à l'état critique ou super critique...) qui peut être réalisée séparément à l'issue des réactions a) et b) sur l'isocyanate polyfonctionnel tricondensat ou le mélange d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats d'une part, et sur l'allophanate primaire ou le mélange d'allophanates dans les réacteurs correspondants ou après que le(s) isocyanate(s) polyfonctionnel(s) tricondensat(s) et allophanate(s) aient été mélangés, soit donc sur le mélange allophanate(s)/ isocyanate(s) polyfonctionnel(s) tricondensat(s).

A titre d'enseignement par l'exemple (paradigme), pour l'obtention de compositions comprenant un trimère d'HDI à motif isocyanurate (HDT), une viscosité de 700 mPa s peut être obtenue en ajoutant à un produit de trimérisation de l'HDI obtenu par trimérisation avec un taux de transformation limité de l'HDI de l'ordre de 20 %, présentant une viscosité de l'ordre de 1200 mPa s à 25°C, une quantité du produit d'allophanatation telle que la quantité d'allophanate primaire, de HDI et de butyle dans le produit final soit supérieure ou égale à environ 3 pour 100 g de mélange final, c'est-à-dire à environ 15% en poids d'allophanate primaire pour 100 g de mélange final.

Ainsi, lorsque l'on utilise de l'HDT ayant une viscosité de 2700 mPa.s à 25°C, on peut diminuer la viscosité à 1 200 mPa.s à 25°C en ajoutant une quantité d'allophanates de l'ordre de 25 % en poids par rapport au poids du mélange final pour obtenir une concentration finale d'environ 15 % en poids d'allophanate primaire.

L'étape d) est réalisée avantageusement par distillation sous vide de l'HDI dans les conditions habituelles.

Les compositions obtenues selon l'invention contiennent le(s) isocyanates polyfonctionnels tricondensats vrai(s) ainsi que des condensats lourds, obtenus par (cyclo)condensation catalytique de(s) l'isocyanate(s) monomère(s) de départ (premier(s) isocyanate(s) et éventuellement autres monomères présents), du monoallophanate primaire et des composés

allophanates lourds tels que di-, tri-allophanates, du(des) deuxième(s) isocyanate(s) et éventuellement troisième(s) isocyanate(s) (dans le cas d'hétéroallophanates) et de l'alcool ou du mélange d'alcools employés pour la réaction de carbamatation, du bis-allophanate, du tris-allophanate et homologues supérieurs. La réaction d'allophanatation est menée de manière à ce que la quantité résiduelle de carbamates (produit intermédiaire non totalement transformé) soit faible (généralement inférieure à 20 %, avantageusement inférieure à 10 %, de préférence inférieure à 5 %, en poids).

D'une manière générale, le rapport :

10

5

Fonctions carbamates issues de la ou des molécule(s) alcool utilisée(s) pour faire l'allophanate

Fonctions allophanates issues de la ou des molécule(s) alcool utilisée(s) pour faire l'allophanate

est inférieur à 0,5, de préférence à 0,2 et avantageusement inférieure à 0,1.

15

Le procédé selon la présente invention convient particulièrement bien aux tricondensats comportant des motifs biurets engendrant en général des viscosités élevées. Toutefois, lorsqu'on utilise des tricondensats à base isocyanurate, on préfère que la quantité de composants comportant des motifs biurets ne soit pas élevée (inférieure à 50%, de préférence inférieure à 25%, avantageusement inférieure à 10%).

20

Toutefois, même quand la teneur en motifs biurets est comprise entre 0,5 et 5% en masse des motifs isocyanurates, l'on obtient toujours d'excellents résultats.

25

En l'absence de motifs biurets et surtout lorsque l'on utilise comme isocyanurates de départ les mélanges qualifiés de "basse viscosité", c'est-à-dire ayant une viscosité au plus égale à 1500 mPa.s, généralement 1300 mPa.s, à 25° C, il est préférable pour obtenir un abaissement significatif en ajoutant une faible proportion d'allophanates (environ 30% en masse au plus), de prendre des mélanges allophanates dont la viscosité est inférieure à 500 mPa.s, de préférence inférieure à 200 mPa.s.

30

La composition selon l'invention ne contient quasiment pas d'allophanates comportant des motifs tricondensats, notamment isocyanurate obtenu par cyclotrimérisation de l'isocyanate de départ. Avantageusement, elle comprend moins de 10 %, avantageusement moins de 8 %, encore plus avantageusement moins de 5 %, de préférence moins de 4 % et de manière plus préférée moins de 3 %, et de manière encore plus préférée moins de 2 % pouvant aller jusqu'à moins de 1 %, en poids, par rapport au poids total de la composition.

D'une manière générale, les compositions sont caractérisées par une quantité de composés allophanates généralement supérieure à 5% en poids et par un rapport G défini ci-après élevé :

10

1.5

20

25

30

5

Polyisocyanates tricondensat vrai, issus de la condensation de trois molécules d'isocyanates identiques ou différentes non modifiées carbamate, ni allophanate

G =

Somme des molécules polyisocyanates porteuses d'au moins une fonction tri condensat, issue de la condensation de trois molécules d'isocyanates identiques ou différentes.

(L'ensemble des molécules porteuses d'au moins une fonction tri condensat est formé par les composés polyisocyanates tricondensats vrais, les composés polyisocyanates tricondensats dont une fonction isocyanate au moins est engagée dans une fonction carbamate, ou une fonction allophanate ou une fonction hétérocyclique choisie parmi les fonctions urétidine dione, isocyanurate, etc...)

Le rapport G est généralement supérieur à 0,3, de préférence supérieur à 0,4, avantageusement supérieur à 0,5.

Une telle composition est nouvelle.

L'invention a donc également pour objet une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité abaissée, comprenant au moins un isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai et au moins un allophanate primaire, ladite composition étant caractérisée en ce qu'elle comprend moins de 10 %, avantageusement moins de 8 %, encore plus avantageusement moins de 5 %, de préférence moins de 4 % et de manière plus préférée moins de 3 %, et de manière encore plus préférée moins de 2 %

10

15

20

pouvant aller jusqu'à moins de 1 % d'allophanates de tricondensats par rapport au poids total de la composition.

L'invention a également pour objet une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité significativement abaissée, comprenant au moins un isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai et au moins un allophanate primaire, ladite composition répondant à au moins une des conditions ci-après :

- un rapport G généralement supérieur à 0,3, de préférence supérieur à 0,4, avantageusement supérieur à 0,5,
- un rapport pondéral allophanate primaire/allophanate primaire + trimère vrai compris entre 2,5 et 99 %, avantageusement compris entre 3 et 60% et de préférence entre 3,5 et 40 %,
- les tricondensats sont issus d'une réaction de tricondensation pour laquelle le taux de transformation du ou des monomères isocyanates identiques ou différents en polyisocyanates polyfonctionnels tricondensats contenus dans la composition est supérieur à 8%, de préférence 10%, avantageusement 15 %,
- il y a présence d'au moins 1% et d'au plus 99% de biuret, de préférence de 2% au moins et de 75% au plus, ces quantités étant données en poids.

Avantageusement, on préfère que les compositions d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité abaissée, comprenant au moins un isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai et au moins un allophanate, répondent aux deux premières conditions, voire aux trois premières conditions et mieux encore, aux quatre conditions ci-dessus.

25

30

Pour obtenir des compositions de basse viscosité comprenant des isocyanates polyfonctionnels tricondensats à partir d'isocyanates cycloaliphatiques, on peut procéder de la même manière que décrite ci-dessus et éventuellement ajouter une quantité faible de solvant (en général moins de 1/3, avantageusement moins de 1/4, de préférence moins de 1/10, en poids par rapport au poids total de la composition.

10

15

20

25

30

Les compositions obtenues selon l'invention peuvent être sous forme de poudres et fournir une viscosité abaissée lors du passage à l'état fondu par rapport aux produits ne comportant pas d'allophanates primaires.

Les compositions sous leurs différentes formulations, solvantées aqueuses ou hydroorganiques ou sous forme poudres, peuvent également comporter des groupes protecteurs des fonctions isocyanates identiques ou différents. Les fonctions isocyanates peuvent être protégées partiellement ou en totalité. Le rapport fonctions isocyanates libres sur fonctions isocyanates masquées est choisi par l'homme de l'art en fonction de l'application visée.

Les compositions obtenues selon l'invention peuvent être utilisées en formulations aqueuses avec éventuellement ajout d'additifs de formulations tels que des tensioactifs, ioniques ou non ioniques, ou greffage de manière réversible ou irréversible sur les fonctions isocyanates de composés polyoxyalkylènes divers tels que des dérivés de polyéthylène glycols ou des amines polyoxyéthylénées.

Ces compositions de polyisocyanates, à fonctions isocyanates éventuellement masquées en partiel ou en totalité peuvent également conduire à des émulsions ou suspensions telles que décrit dans FR 2 703 357 et EP 691 993.

Les polyols peuvent en outre servir d'agents de formulations de ces compositions polyisocyanates pour faire des solutions aqueuses, des émulsions ou des dispersions.

De même, ces compositions peuvent être utilisées pour préparer des compositions polyuréthannes poudres ou solvantées ou en solution aqueuse ou hydroorganique éventuellement masquées par des agents de masquage temporaires et/ou permanents. Le choix du polyol est alors dépendant de l'application visée.

Les compositions objets de la présente invention sont utilisées avec des additifs classiques des revêtements, à savoir agents de mouillage, pigments, agents d'étalement, agents de mar-résistance et tout autre composé connu de l'homme de l'art utilisé dans les applications ci-dessus mentionnées.

Parmi les nombreux avantages que présente l'invention, on peut citer outre la viscosité abaissée le fait que le procédé selon l'invention permet de régler la viscosité de manière rapide et aisée par ajustement de la quantité de l'un ou l'autre des composants (isocyanates polyfonctionnels tricondensats ou allophanate(s)) du mélange sans être tenu de recourir à une synthèse totale, à partir des monomères de départ et de l'alcool.

En outre, pour un même rendement en allophanates par rapport au procédé de l'état de la technique, le taux de transformation, du monomère pour une viscosité donnée est significativement supérieur.

10

5

Les exemples ci-après illustrent l'invention.

Le titre NCO est exprimé soit en % de NCO pour 100 g de mélange, soit en mole de NCO pour 100 g de mélange.

15

20

EXEMPLE 1: Préparation d'HDT basse viscosité soit "LV".

Dans un réacteur tricol de 6 litres on introduit 4584 g d'hexaméthylène diisocyanate (HDI). On chauffe et agite le milieu réactionnel. On additionne, à 113° C, 27,5 g d'hexaméthyle disilazane (HMDZ). La température du milieu réactionnel est alors montée à 120° C. La température est maintenue pendant 2 heure 15 minutes. Le titre NCO mesuré à ce stade est de 1,069 mole de NCO pour 100 g de mélange, ce qui donne un taux de transformation de l'HDI de 19,3 %. La température du milieu réactionnel est descendue à 80° C et 16 ml de n-butanol est ajouté pour bloquer la réaction de trimérisation. Après une heure de réaction l'HDI monomère est éliminé par évaporation sous vide pour obtenir un produit HDT qui a une viscosité de 1260 mPa.s à 25° C, un taux de HDI résiduel inférieur à 0,15% et une coloration de 5 hazen.

25

10

15

20

25

EXEMPLE 2 : Préparation d'allophanate d'HDI et de butyle de très basse viscosité.

Dans un réacteur de 6 l, on introduit 4830 g de HDI. Sous agitation on coule en 50 minutes 532 g de n-butanol tout en laissant monter la température de réaction à 108° C. 1,3 g de dibutyl dilaurate d'étain est ajouté à 125° C et la température est montée à 140° C. Après 5 heures de réaction à 140° C environ, on arrête la réaction par refroidissement. Le titre NCO est de 0,786 mole de NCO pour 100 g de mélange. L'HDI monomère est éliminé par évaporation sous vide pour obtenir un allophanate de HDI et de n-butyle de viscosité égale à 140 cps et de titre 0,405 mole de NCO pour 100 g de produit, soit 17% en poids de NCO pour 100 g de mélange. Le rendement récupéré en produit fini est de 50% en poids environ. La quantité de HDI résiduel est de 0,05%. La quantité d'allophanates primaires vrais de HDI et de n-butyle est de 57,8% en poids. La coloration du produit est de 10-15 hazen.

EXEMPLE 3 : Allophanate de HDI et de butyle de moyenne viscosité.

On opère de la même manière que pour l'exemple 2 mais avec un rapport NCO/OH de 4.

Le produit présente une viscosité de 600 mPa.s à 25° C, un titre NCO de 0,303 soit 12,7%, et un titre en HDI monomère résiduel de 0,1%. Le rendement récupéré en produit fini est de 76,6% en poids. La composition du produit obtenu est la suivante en poids :

allophanate primaire (mono-allophanate)

de HDI et de n-butyle : 30,6 %.

- monocarbamate de butyle : 1 %

- bis-allophanate : 25,7 %

30 - tris-allophanate : 18,0 %

- lourds : 24,7 %.

La coloration du produit est de 10-15 hazen.

10

EXEMPLE 4: Préparation du mélange basse viscosité.

Le mélange a été réalisé en appliquant la loi de viscosité précédemment donnée.

On a réalisé un mélange contenant 75 % en poids de la composition obtenue à l'exemple 1 avec 25 % en poids de la composition obtenue à l'exemple 2.

Les caractéristiques des produits sont obtenues à partir d'analyses quantifiées par infrarouge de produits séparés sur colonne séparative.

Les caractéristiques du mélange sont indiqués dans le tableau cidessous.

Tableau : Caractéristiques d'un mélange HDT allophanate d'HDI et de butyle.

| | Produit de l'exemple 1 | Produit de l'exemple 2 | Caractéristiq | ues des mélanges |
|---|---------------------------|------------------------|---------------|------------------|
| % d'allophanate primaire de HDI et de n-butyle | 0.7% | 56,8 % | 14,45 | 14,45 |
| % (cyclo) tricondensat vrai | 61 % | 0 % | 45.75 | 45 |
| Rapport G (cyclo) tricondensat vrai/somme des (cyclo) tricondensats | 0,69 | 0 | 0.69 | 0.68 |
| Allophanate primaire/ Allophanate primaire + (cyclo) tricondensat vrai | 1 % | | 24 % | 23.8 % |
| Fonctions Biuret | . 6% | | 4.5 % | 4.5 % |
| viscosité (mPa.s à 25° C (test à la chute de bille) | 1260 | 600 | 720 | 730 |

Le gain en viscosité exprimé par le rapport : (viscosité du produit exemple 1 – viscosité du mélange)/viscosité du produit exemple 1 est égal à 42,9 %.

EXEMPLE 5 : Viscosités de mélanges selon l'invention en fonction de la teneur en allophanates.

On a mélangé en proportions variables de l'HDT obtenu selon l'exemple 1 avec des allophanates obtenus selon l'exemple 2.

Les viscosités sont reportées dans la figure annexée.

10 -

EXEMPLE 6 : Viscosités de mélanges HDB/allophanate de HDI et de butyle.

On a préparé des mélanges hexaméthylène diisocyanate biuret (HDB)/allophanate de HDI et de butyle comme décrit ci-dessus en proportions variables et mesuré leur viscosité.

Les résultats sont reportés dans le tableau ci-après :

Tableau : Caractéristiques d'un mélange HDB allophanate d'HDI

et de butvle.

| HDB (% en poids) | Allophanate HDI/butyle | Viscosité (mPa.s, 25° C) | | |
|------------------|---------------------------|--------------------------|--------|--|
| | (% en poids) | (1) | (2) | |
| 100 | 0 | 10 500 | 17 100 | |
| . 90 | 10 | 6 200 | 10 250 | |
| 75 | . 25 | 3 300 | 4600 | |
| 50 | 50 | 750 | 1450 | |

- (1) HDB de viscosité standard (TT monomères ≅ 40 %)
- (2) HDB de viscosité élevée

EXEMPLE 7 : Synthèse d'un trimère de norbornane diisocyanate trimère de basse viscosité (NBDT LV)

Le produit est synthétisé selon le même protocole que celui décrit pour l'exemple 1, en utilisant 0,75 g d'hexaméthyle disilazane pour 100 g de norbornane diisocyanate (NBDI) et un temps de réaction de 3 heures à 120° C. Le taux de transformation du NBDI avant arrêt de la réaction est de 20 %.

Le produit purifié à l'excès de monomère par distillation est un solide qui a une viscosité mesurée de 4070 mPa.s à 25° C et à 80% d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle et de 252 mPa.s à 25° C et à 70% d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle.

20

15

10

15

EXEMPLE 8 : Synthèse d'un trimère de norbornane diisocyanate trimère (NBDT)

Le produit est synthétisé selon le même protocole que celui décrit pour l'exemple 1, en utilisant 1,4 g d'hexaméthyle disilazane pour 100 g de norbornane diisocyanate (NBDI) et un temps de réaction de 3 heures à 120° C. Le taux de transformation du NBDI avant arrêt de la réaction est de 26,4%. Le produit purifié de l'excès de monomère par distillation est un solide qui a une viscosité mesurée de 13400 mPa.s à 25° C et à 80% d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle.

EXEMPLE 9 : Préparation de compositions NBDT/allophanate de HDI et de n-butyle de basse viscosité.

Les compositions ont été préparées comme indiqué au tableau ci-après :

| | Produit de | Produit de | Produit de | Caractéris | tiques des |
|---|-------------|-------------|-------------|----------------------------|----------------------------------|
| | l'exemple 8 | l'exemple 9 | l'exemple 2 | méla | - |
| % composition en poids | re.cempte o | Te.compto > | | 60/40 exemple 2/ excmple 8 | 60/40 exemple 2/ exemple 9 |
| TT en HDI | | | 50 % | exemple o | c.temple > |
| TT en NBDI | 20 % | 26.4 % | | | |
| HDI résiduel | | | 0,05 | 0.03 | 0.03 |
| NBDI résiduel | 0.61 | | | 0.25 | |
| Viscosité en mPa.s à 25° C et à 100 % d'extrait sec | solide* | solide** | 140 | 4100 | 4500 |
| Coloration en Hazen | 10-15 | 10-15 | 10-15 | 10-15 | 10-15 |
| % d'allophanate primaire de HDI et de n-butyle | | | 56,8 % | 34 | 34 |
| % (cyclo) tricondensat vrai | 74 % | 70 % | 0 % | 29.6 | 28 |
| Rapport G (cyclo) tricondensat vrai/somme des (cyclo) tricondensats | 0,74 | 0,7 | 0 | 0.74 | 0.7 |
| Allophanate primaire/ Allophanate primaire + (cyclo) | | | | 53,5 | 55 |
| tricondensat vrai | | | * **** | | |
| Gain en viscosité | | | | > 50 % | > 50 % |

- * 4070 mPa s à 25° C et à 80% d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle
- ** 13400 mPa.s à 25° C et à 80 % d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle.

Les gains en viscosité sont largement supérieurs à 50 % compte tenu du fait que les produits sont des solides et que la viscosité mesurée à 80

% d'extrait sec est équivalente voire supérieure à la viscosité des deux compositions.

EXEMPLE 10 : Préparation de compositions NBDT/HDT et allophanate de HDI et de n-butyle de basse viscosité

Les compositions ont été préparées comme indiqué au tableau ci-après :

| 2) % 61 blide* | 0.15 | 1'exemple 2 50 % 0.05 | des mélanges 45/15/40 Pdt1/Pdt2/"Pdt 8 0,07 0.25 |
|----------------|----------|-----------------------|--|
| 61 | 0.15 | | Pdt1/Pdt2/ Pdt 8 0.07 |
| 61 | 0.15 | | 0.07 |
| 61 | 0.15 | | <u> </u> |
| 61 | | 0.05 | <u> </u> |
| | | 0.05 | <u> </u> |
| | 1260 | | 0.25 |
| olide* | 1260 | | |
| olide* | 1260 | | |
| | 1200 | 140 | 18500 |
| | | | |
|)-15 | 5 | 10-15 | 10-15 |
| | | | |
| | 0,7 | 56.8 % | 8,7 |
| | | | |
| 1 % | 61 | 0 % | 57 |
| | | | |
| | | | |
| 74 | 0,69 | o | 0.72 |
| | | | ,,,, |
| · | | | |
| | | | |
| | | | 13 |
| | | | |
| | 6 % | | 2.5 % |
| | _ | | 34 % |
| - | -15 % | -15 5 0,7 % 61 | -15 5 10-15 0,7 56.8 % % 61 0 % |

- * 4070 mPa.s à 25° C et à 80 % d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle
- ** 13400 mPa.s à 25° C et à 80 % d'extrait sec dans l'acétate de n-butyle.

Le mélange des produits de l'exemple 8 et 1 dans un rapport 52/48 en poids présente une viscosité de l'ordre de 28000 mPa.s à 25° C à 100 % d'extrait sec.

Les gains en viscosité sont largement supérieurs à 50 % compte tenu du fait que les produits sont des solides et que la viscosité mesurée à 80 % d'extrait sec est équivalente voire supérieure à la viscosité des deux compositions.

Ю

15

20

25

30

REVENDICATIONS

1. Procédé de préparation d'une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de préférence comprenant au moins un groupe isocyanurate et/ou biuret, consistant à ajouter à un isocyanate polyfonctionnel tricondensat, ou à un mélange de différents isocyanates polyfonctionnels tricondensats, obtenus par (cyclo)condensation. notamment (cyclo)trimérisation d'un ou plusieurs isocyanates monomères identiques ou différents et éventuellement d'un autre monomère, un allophanate d'un ou plusieurs isocyanates identiques ou différents, ou un mélange de différents allophanates, les isocyanates ou mélanges d'isocyanates monomères utilisés pour la préparation du(des) isocyanate(s) polyfonctionnel(s) étant identiques ou différents du(des) isocyanate(s) ou du mélange d'isocyanates utilisés pour la préparation du(des) allophanate(s).

2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que les isocyanates polyfonctionnels tricondensats répondent à la formule générale suivante :

$$R_1 \searrow_A \nearrow_{R_2}$$

$$\downarrow_{(R_3)_m}$$
(1)

dans laquelle A représente

- un groupe isocyanurate de formule

10

15

20

25

30

- un de ses dérivés tels que les imino oxadiazine diones de formule suivante

- un de ses dérivés tels que les oxadiazine triones de formule suivante

- un groupe biuret de formule

B étant H ou un groupe hydrocarboné, c'est-à-dire contenant du carbone et de l'hydrogène ainsi qu'éventuellement d'autres atomes (O, S, Si, ...) ayant de préférence 1 à 20 atomes de carbone ; ou

- un groupe de formule :

et dans laquelle R₁, R₂, R₃ identiques ou différents représentent un groupe hydrocarboné, notamment aliphatique, cycloaliphatique, hétérocyclique ou aromatique, comprenant une fonction isocyanate vraie ou dérivée,

Q est un groupe hydrocarboné, de préférence alcoyle, tel que défini pour R₁ à R₃,

m est un nombre entier de 0 à 2,

n est un nombre entier de 3 à 4.

5

15

20

25

- 3. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel la composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats comprend au moins un polyisocyanate isocyanurate vrai.
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les allophanates répondent à la formule générale II :

$$R_4 - NC(O)O - R_5$$
 (II)

 $CO-NHR_6$

dans laquelle:

- R₄ et R₆ identiques ou différents représentent un groupe hydrocarboné, notamment aliphatique, cycloaliphatique, hétérocyclique ou aromatique, comprenant une fonction isocyanate vraie ou dérivée.
- R₅ représentant un groupe alcoyle, à savoir le reste d'un composé alcool après enlèvement de la fonction OH.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'on ajoute aux isocyanates polyfonctionnels tricondensats un mélange d'allophananates comprenant un allophanate primaire, de préférence contenant environ 1/4, avantageusement environ 1/3, de préférence environ 2/5 (en masse) d'allophanate(s) primaire(s).
- 30
- 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le mélange d'allophanates comprend des mono-, bis- et tris-allophanates, en une quantité avantageusement d'au moins

10

25

30

2/3, de préférence d'au moins 75 %, et de manière encore plus préférée d'au moins 90 % en poids par rapport au poids total de la composition d'allophanates après élimination des monomères n'ayant pas réagi.

- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la quantité de bis-allophanate représente jusqu'à 10 %, voire jusqu'à 20 % du poids total de la composition d'allophanates.
- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que la quantité de tris-allophanates est inférieure ou égale à 30 %, avantageusement 20 %, de préférence 15 % en poids par rapport au poids total de la composition totale de la composition.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que le rapport fonctions bis-allophanates + fonctions tris-allophanates

 est égal ou supérieur à 0,1, fonctions mono-allophanates

 et peut aller jusqu'à 0,3 voire jusqu'à 0,5.
 - 10. Procédé de préparation d'une composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats de faible viscosité comprenant des groupes isocyanurates et/ou biurets, à partir d'isocyanates monomères et éventuellement d'autres monomères comprenant les étapes suivantes a) et b) dans un ordre indifférent :
 - a) (cyclo)condensation catalytique d'un ou plusieurs premier(s) isocyanate(s) monomère(s) identiques ou différents et éventuellement d'un ou plusieurs monomères identiques ou différents jusqu'à obtention du taux de transformation recherché;
 - b) réaction d'un ou plusieurs second(s) isocyanate(s) monomère(s) identique(s) ou différent(s) entre eux et identiques ou différents

du(des) premier(s) isocyanate(s) monomère(s), avec un alcool pour former un carbamate, la réaction étant éventuellement catalysée, et réaction simultanée ou subséquente du carbamate avec un ou plusieurs troisièmes isocyanate(s) monomères identiques ou différents entre eux et identiques ou différents des précédents pour obtenir un allophanate ou un mélange d'allophanates; et les étapes c) et d) dans un ordre indifférent:

- c) mélange du produit réactionnel de l'étape a) avec tout ou partie du produit réactionnel de l'étape b); et éventuellement
 - d) élimination des (isocyanates) monomères.

10

5

11. Procédé selon la revendication 1 ou 2 caractérisé en ce que le(s) isocyanate(s) utilisés pour la réaction de (cyclo)condensation est(sont) identique(s) à(aux) isocyanate(s) utilisés pour la réaction d'allophanatation.

15

12. Procédé selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que le(s) isocyanate(s) utilisés pour la réaction d'allophanatation et le(s) isocyanate(s) utilisés pour la réaction de cyclotrimérisation répondent à au moins une, avantageusement deux, de préférence trois des conditions ci-après :

20

- au moins une, avantageusement deux, des fonctions NCO sont reliées à un squelette hydrocarboné, par l'intermédiaire d'un carbone saturé (sp³);
- au moins un, avantageusement deux, desdits carbones saturés (sp³) est porteur d'au moins un, avantageusement deux hydrogène(s).

25

- tous les carbones intermédiaires à partir desquels les fonctions isocyanates sont reliées au squelette hydrocarboné, sont des carbones saturés (sp³), lesquels sont avantageusement en partie, de préférence en totalité, porteurs d'un hydrogène, de préférence de deux hydrogènes.

30

- 13. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'alcool est choisi parmi :
 - les monoalcools aliphatiques à chaîne linéaire en C₁-C₁₀;

10

15

20

25

30

- les monoalcools aliphatiques à chaîne ramifiée en $C_{3}\text{-}C_{12}$ comprenant au plus quatre atomes de carbone secondaire ;

- les diols à chaîne linéaire en C_2 - C_{40} ou ramifiée en C_3 - C_{40} ; de formule R-[O-CH(R₁)-CH₂]_n-OH, dans laquelle R₁ représente H, ou un groupe alkyle de préférence en C_1 - C_8 , notamment méthyle, ou polyéther, notamment -CH₂OR₁₀, R₁₀ représentant une chaîne hydrocarbonée, notamment polyoxyalkylène, de préférence polyoxyéthylène, n est un nombre entier de préférence de 1 à 50, et R est un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C_1 - C_{20} , ou R est un groupe

avec R₂ étant un groupe alkyle linéaire ou ramifié en C₁-C₂₀.

- les silanols.

14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 10 à 13, caractérisé en ce que le rapport NCO/OH dans l'étape b) est supérieur à 4, de préférence supérieur à 6.

15. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'on mélange au moins environ 25 % en poids du produit de l'étape b) avec le produit de l'étape a).

16. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité abaissée, comprenant au moins un isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai et au moins un allophanate primaire, ladite composition étant caractérisée en ce qu'elle comprend moins de 10 %, avantageusement moins de 8 %, encore plus avantageusement moins de 5 %, de préférence moins de 4 % et de manière plus préférée moins de 3 %, et de manière encore plus

G =

5

15

20

2.5

30

préférée moins de 2 % pouvant aller jusqu'à moins de 1 % d'allophanates de tricondensats par rapport au poids total de la composition.

- 17. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats, de viscosité abaissée, comprenant au moins un isocyanate polyfonctionnel tricondensat vrai et au moins un allophanate, ladite composition répondant à au moins une, avantageusement au moins deux, plus avantageusement trois et de préférence quatre, des conditions ci-après :
- un rapport G défini par :

Polyisocyanates tricondensat vrai, issus de la condensation de trois molécules d'isocyanates identiques ou différentes non modifiées carbamate, ni allophanate

Somme des molécules polyisocyanates porteuses d'au moins une fonction tri condensat, issue de la condensation de trois molécules d'isocyanates identiques ou différentes.

généralement supérieur à 0,3, de préférence supérieur à 0,4, avantageusement supérieur à 0,5,

- un rapport pondéral allophanate /allophanate + trimère vrai compris entre 2,5 et 99 %, avantageusement compris entre 3 et 60% et de préférence entre 3,5 et 40 %,
- les tricondensats sont issus d'une réaction de tricondensation pour laquelle le taux de transformation du ou des monomères isocyanates identiques ou différents en polyisocyanates polyfonctionnels tricondensats contenus dans la composition est supérieur à 8%, de préférence 10%, avantageusement 15 %,
- il y a présence d'au moins 1% et d'au plus 99% de biuret, de préférence de 2% au moins et de 75% au plus, ces quantités étant données en poids.
- 18. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats selon l'une des revendications 16 à 17, caractérisée en ce que le mélange d'allophanates comprend des mono-, bis- et tris-allophanates, en une quantité avantageusement d'au moins 2/3, de préférence d'au moins 75 %, et de manière encore plus préférée d'au moins 90 % en poids par rapport au poids total de la composition d'allophanates après élimination des monomères n'ayant pas réagi.

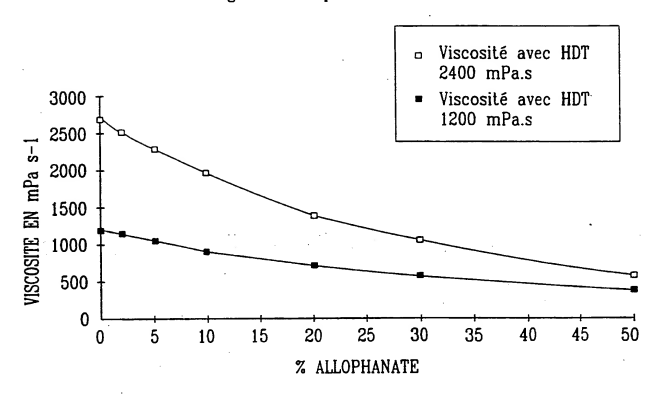
10

20

- 19. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats selon l'une des revendications 16 à 18, caractérisée en ce que la quantité de bis-allophanate représente jusqu'à 10 %, voire jusqu'à 20 % du poids total de la composition d'allophanates.
- 20. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats selon l'une des revendications 16 à 19, caractérisée en ce que la quantité de tris-allophanates est inférieure ou égale à 30 %, avantageusement 20 %, de préférence 15 % en poids par rapport au poids total de la composition totale de la composition.
- 21. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats selon l'une des revendications 16 à 20, caractérisée en ce que le rapport fonctions bis-allophanates + fonctions tris-allophanates

 est égal ou supérieur à 0,1, fonctions mono-allophanates
 et peut aller jusqu'à 0,3 voire jusqu'à 0,5.
 - 22. Composition d'isocyanates polyfonctionnels tricondensats selon la revendication 16 comportant de l'hexaméthylène diisocyanate biuret.
 - 23. Utilisation d'une composition obtenue selon l'une quelconque des revendications 16 à 22 pour la réalisation d'un revêtement.

VISCOSITE DE MELANGE DE POLYISOCYANATES Mélange HDT+Allophanate HDI et butanol



THIS PAGE BLANK (USPTO)